

Aventis CropScience



PATENT APPLICATION / DEMANDE DE BREVET

International Application N° / Demande Internationale N°:

PCT/FR98/01814

Filing Date (day/month/year) / Date du dépôt (jour/mois/année)°:

18/08/97

Title / Titre :

**Gène codant pour l'androsténone, vecteur le
contenant et plantes transformées obtenues
résistantes aux maladies**

File Ref. / Réf. Dossier : **PH 97054**

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire PH 97054	POUR SUITE A DONNER voir la notification de transmission du rapport de recherche internationale (formulaire PCT/ISA/220) et, le cas échéant, le point 5 ci-après	
Demande internationale n° PCT/FR 98/01814	Date du dépôt international (jour/mois/année) 18/08/1998	(Date de priorité (la plus ancienne) (jour/mois/année) 20/08/1997
Déposant RHONE-POULENC AGRO et al.		

Le présent rapport de recherche internationale, établi par l'administration chargée de la recherche internationale, est transmis au déposant conformément à l'article 18. Une copie en est transmise au Bureau international.

Ce rapport de recherche internationale comprend 3 feilles.

Il est aussi accompagné d'une copie de chaque document relatif à l'état de la technique qui y est cité.

- Il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (voir le cadre I).
- Il y a absence d'unité de l'invention (voir le cadre II).
- La demande internationale contient la divulgation d'un listage de séquence de nucléotides ou d'acides aminés et la recherche internationale a été effectuée sur la base du listage de séquence
 - déposé avec la demande internationale
 - fourni par le déposant séparément de la demande internationale
 - sans être accompagnée d'une déclaration selon laquelle il n'inclut pas d'éléments allant au-delà de la divulgation faite dans la demande internationale telle qu'elle a été déposée.
 - transcrit par l'administration
- En ce qui concerne le titre, le texte est approuvé tel qu'il a été remis par le déposant.
 - Le texte a été établi par l'administration et a la teneur suivante:
- En ce qui concerne l'abrégé,
 - le texte est approuvé tel qu'il a été remis par le déposant
 - le texte (reproduit dans le cadre III) a été établi par l'administration conformément à la règle 38.2b). Le déposant peut présenter des observations à l'administration dans un délai d'un mois à compter de la date d'expédition du présent rapport de recherche internationale.
- La figure des dessins à publier avec l'abrégé est la suivante:

Figure n° _____

 - suggérée par le déposant.
 - parce que le déposant n'a pas suggéré de figure.
 - parce que cette figure caractérise mieux l'invention.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No

PCT/FR 98/01814

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE
 CIB 6 C12N15/82 C07K14/435 C12N15/12 A01H1/00

Seion la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 6 C12N C07K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porte la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Categorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Y	<p>L. EHRET-SABATIER ET AL.,: "Characterization of novel cysteine-rich ✓ antimicrobial peptides from scorpion blood" THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 271, no. 47, 1996, pages 29537-29544, XP002060972 BETHESDA, MD, US cité dans la demande voir le document en entier --- -/-</p>	1-8, 11-15, 18-21, 23-39

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents

Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

* Catégories spéciales de documents cités:

- *A* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- *E* document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- *L* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou citer pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- *O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- *P* document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

- *T* document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
- *X* document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément
- *Y* document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier
- *&* document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

14 décembre 1998

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

21/12/1998

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale

Office Europeen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2
 NL - 2280 HV Rijswijk
 Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.
 Fax: (+31-70) 340-3016

Fonctionnaire autorisé

MATEO ROSELL, A

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No

PCT/FR 98/01814

C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Y	EP 0 392 225 A (CIBA GEIGY AG) 17 octobre 1990 voir abrégé voir page 5, ligne 5 – page 6, ligne 31; exemple 8 voir page 23 ---	1-8, 11-15, 18-21, 23-39
A	WO 95 19443 A (CIBA GEIGY AG) 20 juillet 1995 cité dans la demande voir page 7, alinéa 3 – page 9, alinéa 2 see sequence 17, page 64-65 voir page 41, alinéa 44 ---	12-17
A	WO 95 11305 A (ZENECA LTD) 27 avril 1995 voir le document en entier ---	1-39
A	EP 0 508 909 A (RHONE POULENC AGROCHIMIE) 14 octobre 1992 cité dans la demande voir le document en entier ---	1, 19, 22-33
A	A. DEE ET AL.,: "Expression and secretion of a functional scorpion insecticidal toxin in cultured mouse cells" ✓ BIOTECHNOLOGY, vol. 8, no. 4, 1990, pages 339-342, XP000272753 NEW YORK, NY, US voir le document en entier ---	1-19, 23
A	S. MAEDA ET AL.,: "Insecticidal effects of an insect-specific neurotoxin expressed by a recombinant baculovirus" ✓ VIROLOGY, vol. 184, 1991, pages 777-780, XP000351799 SAN DIEGO, CA, US voir le document en entier ---	1-19, 23
P, X	WO 97 30082 A (RHONE POULENC AGROCHIMIE) 21 août 1997 voir le document en entier -----	1-8, 34

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande Internationale No

PCT/FR 98/01814

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)			Date de publication
EP 0392225	A 17-10-1990	AU AU CA JP US US US US US US US US US US US	642865 B 5218390 A 2012778 A 3035783 A 5614395 A 5654414 A 5689044 A 5650505 A 5804693 A 5789214 A 5777200 A 5767369 A	B A A A A A A A A A A A A A	04-11-1993 27-09-1990 24-09-1990 15-02-1991 25-03-1997 05-08-1997 18-11-1997 22-07-1997 08-09-1998 04-08-1998 07-07-1998 16-06-1998
WO 9519443	A 20-07-1995	US AU EP US US US US US US US	5614395 A 1249295 A 0733117 A 5654414 A 5689044 A 5650505 A 5804693 A 5777200 A 5767369 A	A A A A A A A A A	25-03-1997 01-08-1995 25-09-1996 05-08-1997 18-11-1997 22-07-1997 08-09-1998 07-07-1998 16-06-1998
WO 9511305	A 27-04-1995	AU	7942394 A	A	08-05-1995
EP 0508909	A 14-10-1992	FR AT AU AU CA DE EP ES IL JP MX US US	2673643 A 169338 T 652610 B 1144292 A 2061636 A 69226466 D 0879891 A 2118802 T 101115 A 5095789 A 9200915 A 5510471 A 5633448 A	A T B A A D A T A A A A A	11-09-1992 15-08-1998 01-09-1994 10-09-1992 06-09-1992 10-09-1998 25-11-1998 01-10-1998 10-01-1997 20-04-1993 01-09-1992 23-04-1996 27-05-1997
WO 9730082	A 21-08-1997	FR AU EP	2745004 A 1884397 A 0882063 A	A A A	22-08-1997 02-09-1997 09-12-1998

TRAITE DE OPERATION EN MATIERE BREVETS

PCT

NOTIFICATION D'ELECTION

(règle 61.2 du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

United States Patent and Trademark
Office
(Box PCT)
Crystal Plaza 2
Washington, DC 20231
ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE

en sa qualité d'office élu

Date d'expédition (jour/mois/année) 18 mai 1999 (18.05.99)	
Demande internationale no PCT/FR98/01814	Référence du dossier du déposant ou du mandataire PH 97054
Date du dépôt international (jour/mois/année) 18 août 1998 (18.08.98)	Date de priorité (jour/mois/année) 20 août 1997 (20.08.97)
Déposant FREYSSINET, Georges etc	

1. L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite:

dans la demande d'examen préliminaire international présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire international le:

10 mars 1999 (10.03.99)

dans une déclaration visant une élection ultérieure déposée auprès du Bureau international le:

2. L'élection

a été faite

n'a pas été faite

avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé à la règle 32.2b).

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse no de télécopieur: (41-22) 740.14.35	Fonctionnaire autorisé F. Baechler no de téléphone: (41-22) 338.83.38
--	---

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

**NOTIFICATION RELATIVE
A LA PRESENTATION OU A LA TRANSMISSION
DU DOCUMENT DE PRIORITE**

(instruction administrative 411 du PCT)

Expéditeur : le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

TETAZ, Franck
Rhône-Poulenc Agro
Boîte postale 9163
F-69263 Lyon Cedex 09
FRANCE

Date d'expédition (jour/mois/année)
30 septembre 1998 (30.09.98)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire
PH 97054

NOTIFICATION IMPORTANTE

Demande internationale no
PCT/FR98/01814

Date du dépôt international (jour/mois/année)
18 août 1998 (18.08.98)

Date de publication internationale (jour/mois/année)
Pas encore publiée

Date de priorité (jour/mois/année)
20 août 1997 (20.08.97)

Déposant

RHONE-POULENC AGRO etc

1. La date de réception (sauf lorsque les lettres "NR" figurent dans la colonne de droite) par le Bureau international du ou des documents de priorité correspondant à la ou aux demandes énumérées ci-après est notifiée au déposant. Sauf indication contraire consistant en un astérisque figurant à côté d'une date de réception, ou les lettres "NR", dans la colonne de droite, le document de priorité en question a été présenté ou transmis au Bureau international d'une manière conforme à la règle 17.1.a) ou b).
2. Ce formulaire met à jour et remplace toute notification relative à la présentation ou à la transmission du document de priorité qui a été envoyée précédemment.
3. Un astérisque(*) figurant à côté d'une date de réception dans la colonne de droite signale un document de priorité présenté ou transmis au Bureau international mais de manière non conforme à la règle 17.1.a) ou b). Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.
4. Les lettres "NR" figurant dans la colonne de droite signalent un document de priorité que le Bureau international n'a pas reçu ou que le déposant n'a pas demandé à l'office récepteur de préparer et de transmettre au Bureau international, conformément à la règle 17.1.a) ou b), respectivement. Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.

Date de prioritéDemande de priorité n°Pays, office régional ou
office récepteur selon le PCTDate de réception du
document de priorité

20 août 1997 (20.08.97) 97/10632

FR

28 sept 1998 (28.09.98)

Bureau international de l'OMPI
34, chemin des Colombettes
1211 Genève 20, Suisse

no de télecopieur (41-22) 740.14.35

Fonctionnaire autorisé:

Céline Faust

no de téléphone (41-22) 338.83.38



TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

Nej
PCT

AVIS INFORMANT LE DEPOSANT DE LA COMMUNICATION DE LA DEMANDE INTERNATIONALE AUX OFFICES DESIGNES

(règle 47.1.c), première phrase, du PCT)

Date d'expédition (jour/mois/année)
25 février 1999 (25.02.99)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

TETAZ, Franck
Rhône-Poulenc Agro
Boîte postale 9163
F-69263 Lyon Cedex 09
FRANCE

REQU D.P.I

25.02.99

Référence du dossier du déposant ou du mandataire
PH 97054

AVIS IMPORTANT

Demande internationale no PCT/FR98/01814	Date du dépôt international (jour/mois/année) 18 août 1998 (18.08.98)	Date de priorité (jour/mois/année) 20 août 1997 (20.08.97)
---	--	---

Déposant
RHONE-POULENC AGRO etc

1. Il est notifié par la présente qu'à la date indiquée ci-dessus comme date d'expédition de cet avis, le Bureau international a communiqué, comme le prévoit l'article 20, la demande internationale aux offices désignés suivants:
AU, BR, CN, EP, IL, JP, KP, KR, US

Conformément à la règle 47.1.c), troisième phrase, ces offices acceptent le présent avis comme preuve déterminante du fait que la communication de la demande internationale a bien eu lieu à la date d'expédition indiquée plus haut, et le déposant n'est pas tenu de remettre de copie de la demande internationale à l'office ou aux offices désignés.

2. Les offices désignés suivants ont renoncé à l'exigence selon laquelle cette communication doit être effectuée à cette date:
AL, AP, BA, BB, BG, CA, CU, CZ, EA, EE, GE, HR, HU, ID, IS, LK, LR, LT, LV, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, OA, PL, RO, SG, SI, SK, SL, TR, TT, UA, UZ, VN, YU

La communication sera effectuée seulement sur demande de ces offices. De plus, le déposant n'est pas tenu de remettre de copie de la demande internationale aux offices en question (règle 49.1a-bis)).

3. Le présent avis est accompagné d'une copie de la demande internationale publiée par le Bureau international le 25 février 1999 (25.02.99) sous le numéro WO 99/09189

RAPPEL CONCERNANT LE CHAPITRE II (article 31.2)a) et règle 54.2)

Si le déposant souhaite reporter l'ouverture de la phase nationale jusqu'à 30 mois (ou plus pour ce qui concerne certains offices) à compter de la date de priorité, la demande d'examen préliminaire international doit être présentée à l'administration compétente chargée de l'examen préliminaire international avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité.

Il appartient exclusivement au déposant de veiller au respect du délai de 19 mois.

Il est à noter que seul un déposant qui est ressortissant d'un Etat contractant du PCT lié par le chapitre II ou qui y a son domicile peut présenter une demande d'examen préliminaire international.

RAPPEL CONCERNANT L'OUVERTURE DE LA PHASE NATIONALE (article 22 ou 39.1))

Si le déposant souhaite que la demande internationale procède en phase nationale, il doit, dans le délai de 20 mois ou de 30 mois, ou plus pour ce qui concerne certains offices, accomplir les actes mentionnés dans ces dispositions auprès de chaque office désigné ou élu.

Pour d'autres informations importantes concernant les délais et les actes à accomplir pour l'ouverture de la phase nationale, voir l'annexe du formulaire PCT/IB/301 (Notification de la réception de l'exemplaire original) et le volume II du Guide du déposant du PCT.

Bureau international de l'OMPI
34, chemin des Colombettes
1211 Genève 20, Suisse

no de télécopieur (41-22) 740.14.35

Fonctionnaire autorisé

J. Zahra

no de téléphone (41-22) 338.83.38

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

107

Applicant's or agent's file reference PH 97054	FOR FURTHER ACTION See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)	
International application No. PCT/FR98/01814	International filing date (day/month/year) 18 August 1998 (18.08.1998)	Priority date (day/month/year) 20 August 1997 (20.08.1997)
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C12N 15/82		
Applicant RHONE-POULENC AGRO		

1. This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.

2. This REPORT consists of a total of 6 sheets, including this cover sheet.

This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).

These annexes consist of a total of _____ sheets.

3. This report contains indications relating to the following items:

- I Basis of the report
- II Priority
- III Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
- IV Lack of unity of invention
- V Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement
- VI Certain documents cited
- VII Certain defects in the international application
- VIII Certain observations on the international application

Date of submission of the demand 10 March 1999 (10.03.1999)	Date of completion of this report 13 December 1999 (13.12.1999)
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authorized officer
Facsimile No.	Telephone No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/FR98/01814

I. Basis of the report

1. This report has been drawn on the basis of (*Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.*):

the international application as originally filed.

the description, pages 1-17, as originally filed,
pages _____, filed with the demand,
pages _____, filed with the letter of _____,
pages _____, filed with the letter of _____.

the claims, Nos. 1-39, as originally filed,
Nos. _____, as amended under Article 19,
Nos. _____, filed with the demand,
Nos. _____, filed with the letter of _____,
Nos. _____, filed with the letter of _____.

the drawings, sheets/fig 1/2-2/2, as originally filed,
sheets/fig _____, filed with the demand,
sheets/fig _____, filed with the letter of _____,
sheets/fig _____, filed with the letter of _____.

2. The amendments have resulted in the cancellation of:

the description, pages _____

the claims, Nos. _____

the drawings, sheets/fig _____

3. This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).

4. Additional observations, if necessary:

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/FR 98/01814

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

1. Statement

Novelty (N)	Claims	1-39	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	16, 17	YES
	Claims	1-15, 18-39	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-39	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

1. The following documents are referred to herein:

D1: J. Biol. Chem. 271, 1996, pages 29537-29544

D2: WO 95/19443

Claims 1-10

2.1 The subject matter of claims 1-10 may be considered to be novel since the prior art does not describe a polynucleotide sequence corresponding to androctonin.

2.2 The subject matter of claims 1-10 does not involve an inventive step. Androctonin is described in document D1, where it is referred to as peptide A consisting of 25 amino acids and isolated from the scorpion *Androctonus australis* (see D1, page 29540, figure 3). The sequence of said peptide A, i.e. RSVCRQIKICRRRGCCYYKCTNRPY, is identical to sequence no. 1 (SEQ ID NO 1) of the present invention. However, it is well known that a person skilled in the art can establish a nucleotide sequence from a known peptide sequence without an inventive step being involved. Moreover, since the peptide sequence

of androctonin is known, the various nucleic acid fragments defined in general terms in the claims are merely obvious selections that a person skilled in the art would make, depending on the vector being used and the organism to be transformed.

Claims 11-15

2.3 The subject matter of claims 11-15 may be considered to be novel since the prior art does not describe a polynucleotide sequence corresponding to a fusion peptide including androctonin.

2.4 The subject matter of claims 11-15, defined in general terms, does not involve an inventive step. As the androctonin peptide is known (see points 2.1-2.2 above), and the signal peptides or transit peptides are also known and used to induce disease resistance in transgenic plants (see D2 and the prior art described in the application), a person skilled in the art could formulate the subject matter of claims 11-15 in general terms without an inventive step being involved.

Claims 16 and 17

2.5 The subject matter of claims 16 and 17, defined by sequence no. 3, appears to be novel and to involve an inventive step because, on the filing date of the application, no sequence identical to sequence no. 3 of the present application had been described in the prior art documents. Nor does the prior art provide any indications that render said sequence obvious to persons skilled in the art.

Claims 18-39

2.6 The subject matter of claims 18-39, which is based on the nucleotide sequence of androctonin (see point 2.1 above), may be considered to be novel.

2.7 The subject matter of claims 18-39, which is defined on the basis of claims 16 or 17 (point 2.5 above), may be considered to involve an inventive step.

2.8 However, the subject matter of claims 18-39 which is not defined on the basis of claims 16 or 17 does not appear to involve an inventive step, since the generally known technical features defining the subject matter of said claims in relation to the known peptide sequence of androctonin are obvious to persons skilled in the art (see point 2.2 above).

2.9 The remarks made above are based on the assumption that, in principle, the claims of the present application enjoy a right of priority as of the filing date of the priority document. If so, document WO 97/30082, which is cited as a "P, X" document in the international search report, is not part of the prior art.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/FR98/01814

VI. Certain documents cited

1. Certain published documents (Rule 70.10)

Application No. Patent No.	Publication date (day/month/year)	Filing date (day/month/year)	Priority date (valid claim) (day/month/year)
-------------------------------	--------------------------------------	---------------------------------	---

See Supplemental Sheet

2. Non-written disclosures (Rule 70.9)

Kind of non-written disclosure	Date of non-written disclosure (day/month/year)	Date of written disclosure referring to non-written disclosure (day/month/year)
--------------------------------	--	---

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/FR 98/01814

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: VI.2

Application number WO 97/30082 is characterised in that its publication date is 21.08.97, its filing date is 17.02.97 and its priority date is 16.02.96 (PCT Rules 64.3 and 70.10).

TRAITE COOPERATION EN MATIERE BREVETS

juillet

Expéditeur: L'ADMINISTRATION CHARGEÉE DE
L'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Destinataire:

RHONE-POULENC AGRO
DPI
B.P. 9163
F-69263 Lyon Cedex 09
FRANCE

REÇU D.P.I.

17 DEC. 1999

PCT

NOTIFICATION DE TRANSMISSION DU
RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE
INTERNATIONAL

(règle 71.1 du PCT)

Date d'expédition
(jour/mois/année)

13.12.99

Référence du dossier du déposant ou du mandataire

00097054

NOTIFICATION IMPORTANTE

Demande internationale No.
PCT/FR98/01814

Date du dépôt international (jour/mois/année)
18/08/1998

Date de priorité (jour/mois/année)
20/08/1997

Déposant

RHONE-POULENC AGRO et al.

- Il est notifié au déposant que l'administration chargée de l'examen préliminaire international a établi le rapport d'examen préliminaire international pour la demande internationale et le lui transmet ci-joint, accompagné, le cas échéant, de ces annexes.
- Une copie du présent rapport et, le cas échéant, de ses annexes est transmise au Bureau international pour communication à tous les offices élus.
- Si tel ou tel office élu l'exige, le Bureau international établira une traduction en langue anglaise du rapport (à l'exclusion des annexes de celui-ci) et la transmettra aux offices intéressés.

4. RAPPEL

Pour aborder la phase nationale auprès de chaque office élu, le déposant doit accomplir certains actes (dépôt de traduction et paiement des taxes nationales) dans le délai de 30 mois à compter de la date de priorité (ou plus tard pour ce qui concerne certains offices) (article 39.1) (voir aussi le rappel envoyé par le Bureau international dans le formulaire PCT/IB/301).

Si une traduction de la demande internationale doit être remise à un office élu, elle doit comporter la traduction de toute annexe du rapport d'examen préliminaire international. Il appartient au déposant d'établir la traduction en question et de la remettre directement à chaque office élu intéressé.

Pour plus de précisions en ce qui concerne les délais applicables et les exigences des offices élus, voir le Volume II du Guide du déposant du PCT.

Nom et adresse postale de l'administration chargée de l'examen préliminaire international

Office européen des brevets
D-80298 Munich
Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d
Fax: +49 89 2399 - 4465

Fonctionnaire autorisé

Vullo, C

Tél. +49 89 2399-8061



TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire PH 97054	POUR SUITE A DONNER voir la notification de transmission du rapport d'examen préliminaire international (formulaire PCT/IPEA/416)	
Demande internationale n° PCT/FR98/01814	Date du dépôt international (jour/mois/année) 18/08/1998	Date de priorité (jour/mois/année) 20/08/1997
Classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois classification nationale et CIB C12N15/82		
Déposant RHONE-POULENC AGRO et al.		

<p>1. Le présent rapport d'examen préliminaire international, établi par l'administration chargée de l'examen préliminaire international, est transmis au déposant conformément à l'article 36.</p> <p>2. Ce RAPPORT comprend 6 feuilles, y compris la présente feuille de couverture.</p> <p><input type="checkbox"/> Il est accompagné d'ANNEXES, c'est-à-dire de feuilles de la description, des revendications ou des dessins qui ont été modifiées et qui servent de base au présent rapport ou de feuilles contenant des rectifications faites auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 70.16 et l'instruction 607 des Instructions administratives du PCT).</p> <p>Ces annexes comprennent feuilles.</p>
<p>3. Le présent rapport contient des indications relatives aux points suivants:</p> <ul style="list-style-type: none"> I <input checked="" type="checkbox"/> Base du rapport II <input type="checkbox"/> Priorité III <input type="checkbox"/> Absence de formulation d'opinion quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle IV <input type="checkbox"/> Absence d'unité de l'invention V <input checked="" type="checkbox"/> Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration VI <input checked="" type="checkbox"/> Certains documents cités VII <input type="checkbox"/> Irrégularités dans la demande internationale VIII <input type="checkbox"/> Observations relatives à la demande internationale

Date de présentation de la demande d'examen préliminaire internationale 10/03/1999	Date d'achèvement du présent rapport 13.12.99
Nom et adresse postale de l'administration chargée de l'examen préliminaire international: Office européen des brevets D-80298 Munich Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465	Fonctionnaire autorisé Halle. F N° de téléphone +49 89 2399 8537



RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR98/01814

I. Base du rapport

1. Ce rapport a été rédigé sur la base des éléments ci-après (*les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées, dans le présent rapport, comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications.*) :

Description, pages:

1-17 version initiale

Revendications. N°:

1-39 version initiale

Dessins, feuilles:

1/2-2/2 version initiale

2. Les modifications ont entraîné l'annulation :

- de la description, pages :
- des revendications, n°s :
- des dessins, feuilles :

3. Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle 70.2(c)) :

4. Observations complémentaires, le cas échéant :

**RAPPORT D'EXAMEN
PRELIMINAIRE INTERNATIONAL**

Demande internationale n° PCT/FR98/01814

V. Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

1. Déclaration

Nouveauté	Oui : Revendications 1-39
	Non : Revendications
Activité inventive	Oui : Revendications 16,17
	Non : Revendications 1-15,18-39
Possibilité d'application industrielle	Oui : Revendications 1-39
	Non : Revendications

2. Citations et explications

voir feuille séparée

VI. Certain documents cités

1. Certains documents publiés (règle 70.10)

et / ou

2. Divulgations non écrites (règle 70.9)

voir feuille séparée

Concernant le Point V

1. Il est fait référence aux documents suivants:

D1: J. Biol. Chem. 271, 1996, pages 29537-29544

D2: WO 95/19443

Revendications 1-10

2.1 L'objet des revendications 1-10 peut être considéré comme nouveau étant donné que l'état de la technique ne décrit pas de séquence polynucléotidique correspondant à l' androctonine.

2.2 L'objet des revendications 1-10 n'implique pas d'activité inventive. L'androctonine est décrite dans le document D1, sous la désignation d'un Peptide A constitué de 25 acides aminés, peptide isolé à partir du scorpion *Androctonus australis*, voir D1, page 29540, Figure 3. La séquence de ce Peptide A, RSVCRQIKICRRRGCGYYKCTNRPY, est identique à la séquence n°1 (SEQ ID NO. 1) de la présente invention. Il est toutefois bien connu qu'une personne du métier peut établir une séquence nucléotidique à partir d'une séquence peptidique connue, sans qu'une activité inventive soit impliquée. Par ailleurs, la séquence peptidique de l'androctonine étant connue, les différents fragments d'acide nucléique tels que définis de manière générale dans ces revendications, ne représentent que des choix évidents que la personne du métier est amenée à faire selon le vecteur à utiliser et l'organisme à transformer.

Revendications 11-15

2.3 L'objet des revendications 11-15 peut être considéré comme nouveau étant donné que l'état de la technique ne décrit pas de séquence polynucléotidique correspondant à un peptide de fusion comprenant l' androctonine.

2.4 L'objet des revendications 11-15, défini en termes généraux, n'implique pas d'activité inventive. Le peptide de l'androctonine étant connu (voir Points 2.1-2.2 ci-dessus), les peptides signal ou les peptides de transit étant également connus

et utilisés pour induire une résistance aux maladies dans des plantes transgéniques (voir D2 et l'état de la technique décrit dans la demande), la personne du métier peut formuler en termes généraux l'objet des revendications 11-15 sans qu'une activité inventive soit impliquée.

Revendications 16 et 17

2.5 L'objet des revendications 16 et 17, défini par la séquence n°3, semble être nouveau et impliquer une activité inventive puisque, à la date du dépôt de la demande, une séquence identique à la séquence n° 3 de la présente demande n'a pas été décrite dans les documents de l'état de la technique. Il n'y a pas non plus d'indications dans l'état de la technique qui rendent cette séquence évidente pour une personne du métier.

Revendications 18-39

2.6 L'objet des revendications 18-39, qui se base sur la séquence nucléotidique de l'androctonine (voir Point 2.1 ci-dessus) peut être considéré comme nouveau.

2.7 L'objet des revendications 18-39 qui est défini sur la base des revendications 16 ou 17 (Point 2.5 ci-dessus), peut être considéré comme impliquant une activité inventive.

2.8 Cependant, l'objet des revendications 18-39 qui n'est pas défini sur la base des revendications 16 ou 17 ne semble pas impliquer une activité inventive car les caractéristiques techniques généralement connues qui définissent l'objet de ces revendications en relation avec la séquence peptidique connue de l'androctonine sont évidentes pour une personne du métier (voir Point 2.2 ci-dessus).

2.9 Les commentaires ci-dessus se fondent sur le fait que, en principe, les revendications de la présente demande jouissent du droit de priorité à partir de la date du document de priorité. Dans ce cas le document WO 97/30082 cité dans le rapport de recherche internationale sous la catégorie P,X n'est pas compris dans l'état de la technique.

Concernant le Point VI

3. La demande WO 97/30082 est caractérisée par une date de publication du 21.08.97, une date de dépôt du 17.02.97 et une date de priorité du 16.02.96 (Règles 64.3 et 70.10 PCT).

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

REC'D 16 DEC 1999

WIPO

PCT

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire PH 97054	POUR SUITE A DONNER voir la notification de transmission du rapport d'examen préliminaire international (formulaire PCT/IPEA/416)	
Demande internationale n° PCT/FR98/01814	Date du dépôt international (jour/mois/année) 18/08/1998	Date de priorité (jour/mois/année) 20/08/1997
Classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois classification nationale et CIB C12N15/82		
Déposant RHONE-POULENC AGRO et al.		
<p>1. Le présent rapport d'examen préliminaire international, établi par l'administaration chargée de l'examen préliminaire international, est transmis au déposant conformément à l'article 36.</p> <p>2. Ce RAPPORT comprend 6 feuilles, y compris la présente feuille de couverture.</p> <p><input type="checkbox"/> Il est accompagné d'ANNEXES, c'est-à-dire de feuilles de la description, des revendications ou des dessins qui ont été modifiées et qui servent de base au présent rapport ou de feuilles contenant des rectifications faites auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 70.16 et l'instruction 607 des Instructions administratives du PCT).</p> <p>Ces annexes comprennent feuilles.</p>		
<p>3. Le présent rapport contient des indications relatives aux points suivants:</p> <ul style="list-style-type: none"> I <input checked="" type="checkbox"/> Base du rapport II <input type="checkbox"/> Priorité III <input type="checkbox"/> Absence de formulation d'opinion quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle IV <input type="checkbox"/> Absence d'unité de l'invention V <input checked="" type="checkbox"/> Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration VI <input checked="" type="checkbox"/> Certains documents cités VII <input type="checkbox"/> Irrégularités dans la demande internationale VIII <input type="checkbox"/> Observations relatives à la demande internationale 		

Date de présentation de la demande d'examen préliminaire internationale 10/03/1999	Date d'achèvement du présent rapport 13.12.99
Nom et adresse postale de l'administration chargée de l'examen préliminaire international: Office européen des brevets D-80298 Munich Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465	Fonctionnaire autorisé Halle, F N° de téléphone +49 89 2399 8537



RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR98/01814

I. Bas du rapport

1. Ce rapport a été rédigé sur la base des éléments ci-après (*les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées, dans le présent rapport, comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications.*) :

Description, pages:

1-17 version initiale

Revendications, N°:

1-39 version initiale

Dessins, feuilles;

1/2-2/2 version initiale

2. Les modifications ont entraîné l'annulation :

- de la description, pages :
- des revendications, n°s :
- des dessins, feuilles :

3. Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle 70.2(c)) :

4. Observations complémentaires, le cas échéant :

**RAPPORT D'EXAMEN
PRELIMINAIRE INTERNATIONAL**

Demande internationale n° PCT/FR98/01814

V. Déclaration motivé selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventiv et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

1. Déclaration

Nouveauté	Oui : Revendications 1-39 Non : Revendications
Activité inventive	Oui : Revendications 16,17 Non : Revendications 1-15,18-39
Possibilité d'application industrielle	Oui : Revendications 1-39 Non : Revendications

2. Citations et explications

voir feuille séparée

VI. Certain documents cités

1. Certains documents publiés (règle 70.10)

et / ou

2. Divulgations non écrites (règle 70.9)

voir feuille séparée

Concernant le Point V

1. Il est fait référence aux documents suivants:

D1: J. Biol. Chem. 271, 1996, pages 29537-29544

D2: WO 95/19443

Revendications 1-10

2.1 L'objet des revendications 1-10 peut être considéré comme nouveau étant donné que l'état de la technique ne décrit pas de séquence polynucléotidique correspondant à l' androctonine.

2.2 L'objet des revendications 1-10 n'implique pas d'activité inventive. L'androctonine est décrite dans le document D1, sous la désignation d'un Peptide A constitué de 25 acides aminés, peptide isolé à partir du scorpion *Androctonus australis*, voir D1, page 29540, Figure 3. La séquence de ce Peptide A, RSVCRQIKICRRRGCGYYKCTNRPY, est identique à la séquence n°1 (SEQ ID NO. 1) de la présente invention. Il est toutefois bien connu qu'une personne du métier peut établir une séquence nucléotidique à partir d'une séquence peptidique connue, sans qu'une activité inventive soit impliquée. Par ailleurs, la séquence peptidique de l'androctonine étant connue, les différents fragments d'acide nucléique tels que définis de manière générale dans ces revendications, ne représentent que des choix évidents que la personne du métier est amenée à faire selon le vecteur à utiliser et l'organisme à transformer.

Revendications 11-15

2.3 L'objet des revendications 11-15 peut être considéré comme nouveau étant donné que l'état de la technique ne décrit pas de séquence polynucléotidique correspondant à un peptide de fusion comprenant l' androctonine.

2.4 L'objet des revendications 11-15, défini en termes généraux, n'implique pas d'activité inventive. Le peptide de l'androctonine étant connu (voir Points 2.1-2.2 ci-dessus), les peptides signal ou les peptides de transit étant également connus

et utilisés pour induire une résistance aux maladies dans des plantes transgéniques (voir D2 et l'état de la technique décrit dans la demande), la personne du métier peut formuler en termes généraux l'objet des revendications 11-15 sans qu'une activité inventive soit impliquée.

Revendications 16 et 17

2.5 L'objet des revendications 16 et 17, défini par la séquence n°3, semble être nouveau et impliquer une activité inventive puisque, à la date du dépôt de la demande, une séquence identique à la séquence n° 3 de la présente demande n'a pas été décrite dans les documents de l'état de la technique. Il n'y a pas non plus d'indications dans l'état de la technique qui rendent cette séquence évidente pour une personne du métier.

Revendications 18-39

2.6 L'objet des revendications 18-39, qui se base sur la séquence nucléotidique de l'androctonine (voir Point 2.1 ci-dessus) peut être considéré comme nouveau.

2.7 L'objet des revendications 18-39 qui est défini sur la base des revendications 16 ou 17 (Point 2.5 ci-dessus), peut être considéré comme impliquant une activité inventive.

2.8 Cependant, l'objet des revendications 18-39 qui n'est pas défini sur la base des revendications 16 ou 17 ne semble pas impliquer une activité inventive car les caractéristiques techniques généralement connues qui définissent l'objet de ces revendications en relation avec la séquence peptidique connue de l'androctonine sont évidentes pour une personne du métier (voir Point 2.2 ci-dessus).

2.9 Les commentaires ci-dessus se fondent sur le fait que, en principe, les revendications de la présente demande jouissent du droit de priorité à partir de la date du document de priorité. Dans ce cas le document WO 97/30082 cité dans le rapport de recherche internationale sous la catégorie P,X n'est pas compris dans l'état de la technique.

Concernant le Point VI

3. La demande WO 97/30082 est caractérisée par une date de publication du 21.08.97, une date de dépôt du 17.02.97 et une date de priorité du 16.02.96 (Règles 64.3 et 70.10 PCT).

PCT

REQUETE

Le soussigné requiert que la présente demande internationale soit traitée conformément au Traité de coopération en matière de brevets.

Réervé à l'office récepteur

PCT/FR 98/01814

Demande internationale n°

Date du dépôt international

Nom de l'office récepteur et "Demande internationale PCT"

Référence du dossier du déposant ou du mandataire (facultatif)
(12 caractères au maximum) PH 97054

Cadre n° I TITRE DE L'INVENTION "Gène codant pour l'androctonine, vecteur le contenant et plantes transformées obtenues résistantes aux maladies"

Cadre n° II DEPOSANT

Nom et adresse : (Nom de famille suivi du prénom: pour une personne morale, désignation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays. Le pays de l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son domicile si aucun domicile n'est indiqué ci-dessous.)

RHONE-POULENC AGRO
14-20 rue Pierre Baizet
69009 LYON

Cette personne est aussi inventeur.

n° de téléphone
33 4 72 85 25 92

n° de télécopieur
33 4 72 85 28 43

n° de télécopieur

Nationalité (nom de l'Etat) :
FRANCE

Domicile (nom de l'Etat) :
FRANCE

Cette personne est déposant pour : tous les Etats désignés tous les Etats désignés sauf les Etats-Unis d'Amérique les Etats-Unis d'Amérique seulement les Etats indiqués dans le cadre supplémentaire

Cadre n° III AUTRE(S) DEPOSANT(S) OU (AUTRE(S)) INVENTEUR(S)

Nom et adresse : (Nom de famille suivi du prénom: pour une personne morale, désignation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays. Le pays de l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son domicile si aucun domicile n'est indiqué ci-dessous.)

FREYSSINET Georges
21 rue de Nervieux
69450 SAINT CYR AU MONT D'OR

Cette personne est :

déposant seulement

déposant et inventeur

inventeur seulement
(Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)

Nationalité (nom de l'Etat) :
FRANCE

Domicile (nom de l'Etat) :
FRANCE

Cette personne est déposant pour : tous les Etats désignés tous les Etats désignés sauf les Etats-Unis d'Amérique les Etats-Unis d'Amérique seulement les Etats indiqués dans le cadre supplémentaire

D'autres déposants ou inventeurs sont indiqués sur une feuille annexe.

Cadre n° IV MANDATAIRE OU REPRESENTANT COMMUN; OU ADRESSE POUR LA CORRESPONDANCE

La personne dont l'identité est donnée ci-dessous est à été désignée pour agir au nom du ou des déposants auprès des autorités internationales compétentes, comme: mandataire représentant commun

Nom et adresse : (Nom de famille suivi du prénom: pour une personne morale, désignation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays.)

Franck TETAZ
RHONE-POULENC AGRO
B.P. 9163
69263 LYON CEDEX 09, France

n° de téléphone
33 4 72 85 25 92

n° de télécopieur
33 4 72 85 28 43

n° de télécopieur

Adresse pour la correspondance : cocher cette case lorsque aucun mandataire ni représentant commun n'est n'a été désigné et que l'espace ci-dessus est utilisé pour indiquer une adresse spéciale à laquelle la correspondance doit être envoyée.

Suite du cadre n° III AUTRE(S) DEPOSANT(S) OU (AUTRE(S)) INVENTEUR(S)

Si aucun des sous-cadres suivants n'est utilisé, cette feuille ne doit pas être incluse dans la requête.

Nom et adresse : (Nom de famille suivi du prénom: pour une personne morale, désignation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays. Le pays de l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son domicile si aucun domicile n'est indiqué ci-dessous.)

DEROSE Richard
216 rue de Saint Cyr
69009 LYON

Cette personne est :

déposant seulement
 déposant et inventeur
 inventeur seulement
(Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)

Nationalité (nom de l'Etat) :
USDomicile (nom de l'Etat) :
FRANCE

Cette personne est tous les Etats désignés tous les Etats désignés sauf les Etats-Unis d'Amérique les Etats-Unis d'Amérique seulement les Etats indiqués dans le cadre supplémentaire

Nom et adresse : (Nom de famille suivi du prénom: pour une personne morale, désignation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays. Le pays de l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son domicile si aucun domicile n'est indiqué ci-dessous.)

HOFFMANN Jules
5 rue Closener
67000 STRASBOURG

Cette personne est :

déposant seulement
 déposant et inventeur
 inventeur seulement
(Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)

Nationalité (nom de l'Etat) :
FRANCEDomicile (nom de l'Etat) :
FRANCE

Cette personne est tous les Etats désignés tous les Etats désignés sauf les Etats-Unis d'Amérique les Etats-Unis d'Amérique seulement les Etats indiqués dans le cadre supplémentaire

Nom et adresse : (Nom de famille suivi du prénom: pour une personne morale, désignation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays. Le pays de l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son domicile si aucun domicile n'est indiqué ci-dessous.)

Cette personne est :

déposant seulement
 déposant et inventeur
 inventeur seulement
(Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)

Nationalité (nom de l'Etat) :

Domicile (nom de l'Etat) :

Cette personne est tous les Etats désignés tous les Etats désignés sauf les Etats-Unis d'Amérique les Etats-Unis d'Amérique seulement les Etats indiqués dans le cadre supplémentaire

Nom et adresse : (Nom de famille suivi du prénom: pour une personne morale, désignation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays. Le pays de l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son domicile si aucun domicile n'est indiqué ci-dessous.)

Cette personne est :

déposant seulement
 déposant et inventeur
 inventeur seulement
(Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)

Nationalité (nom de l'Etat) :

Domicile (nom de l'Etat) :

Cette personne est tous les Etats désignés tous les Etats désignés sauf les Etats-Unis d'Amérique les Etats-Unis d'Amérique seulement les Etats indiqués dans le cadre supplémentaire

D'autres déposants ou inventeurs sont indiqués sur une autre feuille annexe.

Cadre n° V DESIGNATION D'ETATS

Les désignations suivantes sont faites conformément à la règle 4.9.a) (cocher les cases appropriées; une au moins doit l'être) :

Brevet régional

AP Brevet ARIPO : GH Ghana, GM Gambie, KE Kenya, LS Lesotho, MW Malawi, SD Soudan, SZ Swaziland, UG Ouganda, ZW Zimbabwe et tout autre Etat qui est un Etat contractant du Protocole de Harare et du PCT

EA Brevet eurasien : AM Arménie, AZ Azerbaïdjan, BY Bélarus, KG Kirghizistan, KZ Kazakhstan, MD République de Moldova, RU Fédération de Russie, TJ Tadjikistan, TM Turkménistan et tout autre Etat qui est un Etat contractant de la Convention sur le brevet eurasien et du PCT

EP Brevet européen : AT Autriche, BE Belgique, CH et LI Suisse et Liechtenstein, DE Allemagne, DK Danemark, ES Espagne, FI Finlande, FR France, GB Royaume-Uni, GR Grèce, IE Irlande, IT Italie, LU Luxembourg, MC Monaco, NL Pays-Bas, PT Portugal, SE Suède et tout autre Etat qui est un Etat contractant de la Convention sur le brevet européen et du PCT, CY Chypre

OA Brevet OAPI : BF Burkina Faso, BJ Bénin, CF République centrafricaine, CG Congo, CI Côte d'Ivoire, CM Cameroun, GA Gabon, GN Guinée, ML Mali, MR Mauritanie, NE Niger, SN Sénégal, TD Tchad, TG Togo et tout autre Etat qui est un Etat membre de l'OAPI et un Etat contractant du PCT (si une autre forme de protection ou de traitement est souhaitée, le préciser sur la ligne pointillée)

Brevet national (si une autre forme de protection ou de traitement est souhaitée, le préciser sur la ligne pointillée) :

<input checked="" type="checkbox"/> AL Albanie	<input checked="" type="checkbox"/> LT Lituanie
<input type="checkbox"/> AM Arménie	<input type="checkbox"/> LU Luxembourg
<input type="checkbox"/> AT Autriche	<input checked="" type="checkbox"/> LV Lettonie
<input checked="" type="checkbox"/> AU Australie	<input type="checkbox"/> MD République de Moldova
<input type="checkbox"/> AZ Azerbaïdjan	<input checked="" type="checkbox"/> MG Madagascar
<input checked="" type="checkbox"/> BA Bosnie-Herzégovine	<input checked="" type="checkbox"/> MK Ex-République yougoslave de Macédoine
<input checked="" type="checkbox"/> BB Barbade	<input type="checkbox"/> MN Mongolie
<input checked="" type="checkbox"/> BG Bulgarie	<input type="checkbox"/> MW Malawi
<input checked="" type="checkbox"/> BR Brésil	<input checked="" type="checkbox"/> MX Mexique
<input type="checkbox"/> BY Bélarus	<input checked="" type="checkbox"/> NO Norvège
<input checked="" type="checkbox"/> CA Canada	<input checked="" type="checkbox"/> NZ Nouvelle-Zélande
<input type="checkbox"/> CH et LI Suisse et Liechtenstein	<input checked="" type="checkbox"/> PL Pologne
<input checked="" type="checkbox"/> CN Chine	<input type="checkbox"/> PT Portugal
<input checked="" type="checkbox"/> CU Cuba	<input checked="" type="checkbox"/> RO Roumanie
<input checked="" type="checkbox"/> CZ République tchèque	<input type="checkbox"/> RU Fédération de Russie
<input type="checkbox"/> DE Allemagne	<input type="checkbox"/> SD Soudan
<input checked="" type="checkbox"/> DK Danemark	<input type="checkbox"/> SE Suède
<input checked="" type="checkbox"/> EE Estonie	<input checked="" type="checkbox"/> SG Singapour
<input type="checkbox"/> ES Espagne	<input checked="" type="checkbox"/> SI Slovénie
<input type="checkbox"/> FI Finlande	<input checked="" type="checkbox"/> SK Slovaquie
<input checked="" type="checkbox"/> GB Royaume-Uni	<input checked="" type="checkbox"/> SL Sierra Leone
<input checked="" type="checkbox"/> GE Géorgie	<input type="checkbox"/> TJ Tadjikistan
<input type="checkbox"/> GH Ghana	<input type="checkbox"/> TM Turkménistan
<input type="checkbox"/> GM Gambie	<input checked="" type="checkbox"/> TR Turquie
<input checked="" type="checkbox"/> GW Guinée-Bissau	<input checked="" type="checkbox"/> TT Trinité-et-Tobago
<input checked="" type="checkbox"/> HU Hongrie	<input checked="" type="checkbox"/> UA Ukraine
<input checked="" type="checkbox"/> ID Indonésie	<input type="checkbox"/> UG Ouganda
<input checked="" type="checkbox"/> IL Israël	<input checked="" type="checkbox"/> US Etats-Unis d'Amérique
<input checked="" type="checkbox"/> IS Islande	<input type="checkbox"/> UZ Ouzbékistan
<input checked="" type="checkbox"/> JP Japon	<input checked="" type="checkbox"/> VN Viet Nam
<input type="checkbox"/> KE Kenya	<input checked="" type="checkbox"/> YU Yougoslavie
<input type="checkbox"/> KG Kirghizistan	<input type="checkbox"/> ZW Zimbabwe
<input checked="" type="checkbox"/> KP République populaire démocratique de Corée	
<input checked="" type="checkbox"/> KR République de Corée	
<input type="checkbox"/> KZ Kazakhstan	
<input type="checkbox"/> LC Sainte-Lucie	
<input checked="" type="checkbox"/> LK Sri Lanka	
<input checked="" type="checkbox"/> LR Libéria	
<input type="checkbox"/> LS Lesotho	

Cases réservées pour la désignation (aux fins d'un brevet national) d'Etats qui sont devenus parties au PCT après la publication de la présente feuille :

HR Croatie

.....

.....

Outre les désignations faites ci-dessus, le déposant fait aussi conformément à la règle 4.9.b) toutes les désignations qui seraient autorisées en vertu du PCT, sauf la désignation de

Le déposant déclare que ces désignations additionnelles sont faites sous réserve de confirmation et que toute désignation qui n'est pas confirmée avant l'expiration d'un délai de 15 mois à compter de la date de priorité doit être considérée comme retirée par le déposant à l'expiration de ce délai. (Pour confirmer une désignation, il faut déposer une déclaration contenant la désignation en question et payer les taxes de désignation et de confirmation. La confirmation doit parvenir à l'office récepteur dans le délai de 15 mois.)

Cadre n° VI REVENDICATION DE PRIORITE			D'autres revendications de priorité sont indiquées dans le cadre supplémentaire.		
Date de dépôt de la demande antérieure (jour/mois/année)	Numéro de la demande antérieure	Lorsque la demande antérieure est une :			
		demande nationale : pays	demande régionale :* office régional	demande internationale : office récepteur	
(1) 20 Août 1997	97 10632	FRANCE			
(2)					
(3)					

L'office récepteur est prié de préparer et de transmettre au Bureau international une copie certifiée conforme de la ou des demandes antérieures (seulement si la demande antérieure a été déposée auprès de l'office qui, aux fins de la présente demande internationale, est l'office récepteur) indiquées ci-dessus au(x) point(s) :

* Si la demande antérieure est une demande ARIPO, il est obligatoire d'indiquer dans le cadre supplémentaire au moins un pays partie à la Convention de Paris pour la protection de la propriété industrielle pour lequel cette demande antérieure a été déposée (règle 4.10.b.ii)). Voir le cadre supplémentaire.

Cadre n° VII ADMINISTRATION CHARGEÉE DE LA RECHERCHE INTERNATIONALE

Choix de l'administration chargée de la recherche internationale (ISA) (si plusieurs administrations chargées de la recherche internationale sont compétentes pour procéder à la recherche internationale, indiquer l'administration choisie; le code à deux lettres peut être utilisé) : ISA /	Demande d'utilisation des résultats d'une recherche antérieure; mention de cette recherche (si une recherche antérieure a été effectuée par l'administration chargée de la recherche internationale ou demandée à cette dernière) :
	Date (jour/mois/année) Numéro Pays (ou office régional)
	28 Mai 1998 FA 548034 FRANCE

Cadre n° VIII BORDEREAU; LANGUE DE DEPOT

La présente demande internationale contient le nombre de feuilles suivant :	Le ou les éléments cochés ci-après sont joints à la présente demande internationale :
requête : 4	1. <input checked="" type="checkbox"/> feuille de calcul des taxes = récépissé de taxes
description (sauf partie réservée au listage des séquences) : 22	2. <input checked="" type="checkbox"/> pouvoir distinct signé (3 paravins)
revendications : 5	3. <input checked="" type="checkbox"/> copie du pouvoir général; numéro de référence, le cas échéant : 1889
abrégé : 1	4. <input type="checkbox"/> explication de l'absence d'une signature
dessins : 2	5. <input checked="" type="checkbox"/> document(s) de priorité indiqué(s) dans le cadre n° VI au(x) point(s) :
partie de la description réservée au listage des séquences : _____	6. <input type="checkbox"/> traduction de la demande internationale en (langue) :
Nombre total de feuilles : 34	7. <input type="checkbox"/> indications séparées concernant des micro-organismes ou autre matériel biologique déposés
	8. <input checked="" type="checkbox"/> listage des séquences de nucléotides ou d'acides aminés sous forme déchiffrable par ordinateur
	9. <input checked="" type="checkbox"/> autres éléments (préciser) : copie journal d'annonces légale pr changement de nom

Figure des dessins qui doit accompagner l'abrégé :

Langue de dépôt de la demande internationale :

Cadre n° IX SIGNATURE DU DEPOSANT OU DU MANDATAIRE

A côté de chaque signature, indiquer le nom du signataire et, si cela n'apparaît pas clairement à la lecture de la requête, à quel titre l'intéressé signe.

RHONE-POULENC AGRO


Franck TETAZ
PG 1889

Réserve à l'office récepteur

1. Date effective de réception des pièces supposées constituer la demande internationale : 17 AOUT 1998	2. Dessins : <input type="checkbox"/> reçus : <input type="checkbox"/> non reçus :
3. Date effective de réception, rectifiée en raison de la réception ultérieure, mais dans les délais, de documents ou de dessins complétant ce qui est supposé constituer la demande internationale :	
4. Date de réception, dans les délais, des corrections demandées selon l'article 11.2) du PCT :	
5. Administration chargée de la recherche internationale (si plusieurs sont compétentes) : ISA /	6. <input type="checkbox"/> Transmission de la copie de recherche différée jusqu'au paiement de la taxe de recherche.

Réserve au Bureau international

Date de réception de l'exemplaire original par le Bureau international :

PCT

WORLD INTELLECTUAL PROPERTY ORGANIZATION
International Bureau



INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(51) International Patent Classification ⁶ : C12N 15/29, 15/53, 15/82, 9/02, 5/10, A01H 1/00, 5/00		A2	(11) International Publication Number: WO 97/17447 (43) International Publication Date: 15 May 1997 (15.05.97)
(21) International Application Number: PCT/US96/18291 (22) International Filing Date: 7 November 1996 (07.11.96)		(81) Designated States: CA, JP, MX, European patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).	
(30) Priority Data: 60/006,315 7 November 1995 (07.11.95) US 60/023,502 6 August 1996 (06.08.96) US		Published <i>Without international search report and to be republished upon receipt of that report.</i>	
(71) Applicant: CALGENE, INC. [US/US]; 1920 Fifth Street, Davis, CA 95616 (US).			
(72) Inventors: YAMAMOTO, Harry, Y.; 716 Paoo Street, Honolulu, HI 96825 (US). BUGOS, Robert, C.; 2135 Chamberlain Street, Honolulu, HI 96822 (US). ROCKHOLM, David, C.; 1704 Anapuni Street, Honolulu, HI 96822 (US).			
(74) Agents: SCHWEDLER, Carl, J. et al.; Calgene, Inc., 1920 Fifth Street, Davis, CA 95616 (US).			

(54) Title: PLANT VDE GENES AND METHODS RELATED THERETO

(57) Abstract

DNA sequences encoding plant vde enzymes are provided herein. The sequences may be joined to heterologous DNA sequences for use as probes and in DNA constructs to modify the genotype of a host organism. DNA constructs and methods are provided to modify a host cell phenotype by altering the amount of photoprotection enzyme present in the host cell. In plastid containing host cells, zeaxanthin levels and sensitivity to light can be modified through alterations in the level of vde enzymes.

FOR THE PURPOSES OF INFORMATION ONLY

Codes used to identify States party to the PCT on the front pages of pamphlets publishing international applications under the PCT.

AM	Armenia	GB	United Kingdom	MW	Malawi
AT	Austria	GE	Georgia	MX	Mexico
AU	Australia	GN	Guinea	NE	Niger
BB	Barbados	GR	Greece	NL	Netherlands
BE	Belgium	HU	Hungary	NO	Norway
BF	Burkina Faso	IE	Ireland	NZ	New Zealand
BG	Bulgaria	IT	Italy	PL	Poland
BJ	Benin	JP	Japan	PT	Portugal
BR	Brazil	KE	Kenya	RO	Romania
BY	Belarus	KG	Kyrgyzstan	RU	Russian Federation
CA	Canada	KP	Democratic People's Republic of Korea	SD	Sudan
CF	Central African Republic	KR	Republic of Korea	SE	Sweden
CG	Congo	KZ	Kazakhstan	SG	Singapore
CH	Switzerland	LI	Liechtenstein	SI	Slovenia
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SK	Slovakia
CM	Cameroon	LR	Liberia	SN	Senegal
CN	China	LT	Lithuania	SZ	Swaziland
CS	Czechoslovakia	LU	Luxembourg	TD	Chad
CZ	Czech Republic	LV	Latvia	TG	Togo
DE	Germany	MC	Monaco	TJ	Tajikistan
DK	Denmark	MD	Republic of Moldova	TT	Trinidad and Tobago
EE	Estonia	MG	Madagascar	UA	Ukraine
ES	Spain	ML	Mali	UG	Uganda
FI	Finland	MN	Mongolia	US	United States of America
FR	France			UZ	Uzbekistan

PLANT VDE GENES AND METHODS RELATED THERETO**Field of the Invention**

This invention relates to genes encoding plant violaxanthin de-epoxidase (vde) and methods of use related to the protein and the nucleic acid sequences. The invention is exemplified by methods of causing increased expression or decreased expression of plant vde genes in plants. Included are plants produced by the method.

INTRODUCTION**Background**

Plant carotenoids are found in the membranes of chloroplasts and chromoplasts. They are instrumental in the photoprotective mechanisms of plants. Also, plant carotenoids have significant dietary implications. Thus, from an agronomic as well as a nutritional standpoint, study of the plant carotenoids and the enzymes involved in the biosynthesis of carotenoids is of interest.

Of particular interest are the late stages of the carotenoid biosynthetic pathway in plants, the xanthophyll cycle and its importance in photoregulation of photosynthesis. Photosynthesis is the process that enable plants to use light energy for growth and development. Thus, the availability of light of appropriate quality and quantity (photosynthetically active radiation or "PAR") is critical for plant growth and development. Ironically, light can also damage plants because plants have limited capacity to use light. When light intensity exceeds this capacity, irreversible damage can occur.

Plants have developed various mechanisms to cope with excess light such as varying leaf orientation or developing reflective surfaces. Such mechanisms appear to be specialized phenotypic strategies that are limited to certain types of plants. One mechanism that is apparently used by all plants

examined so far is the dissipation of excess energy as heat in the antenna (light absorbing structures) of the photosynthetic apparatus. Most of the excess energy is discarded as heat by a complex feed-back regulatory system that involves the transthylakoid Δ pH and formation of antheraxanthin and zeaxanthin catalyzed by violaxanthin de-epoxidase (vde) in the xanthophyll cycle. This system, termed energy dependent non-radiative energy dissipation or non-photochemical fluorescence quenching, reduces the quantum efficiency of photosystem II (PSII), helping to prevent PSII over reduction and photoinhibitory damage. In effect, this system provides a means to dump excess energy before it can damage the photosynthetic apparatus. The system has a wide dynamic range, both qualitatively and quantitatively, which enables it to function effectively over a wide-range of environmental conditions.

The ability to manipulate aspects of the xanthophyll cycle through genetic engineering techniques would permit the rapid introduction of improved plant varieties. However, it has been difficult to obtain purified fractions of the enzymes involved in the pathway and, prior to this invention, the corresponding genes have not been cloned.

SUMMARY OF THE INVENTION

DNA sequences encoding plant vde enzymes are provided herein. The sequences may be joined to heterologous DNA sequences for use as probes and in DNA constructs to modify the genotype of a host organism. DNA constructs and methods are provided to modify a host cell phenotype by altering the amount of photoprotection enzyme present in the host cell. In plastid containing host cells, zeaxanthin levels and sensitivity to light can be modified through alterations in the level of vde enzymes.

For example, over expression of vde is expected to increase the tolerance of plants to high light, drought and temperature stress (stress conditions exacerbate the condition of excess light). Also, plants that are not currently tolerant to high light or low temperatures are expected to become more tolerant

to these stresses. Plants that are better adapted to light stress are expected to be more productive and/or more resistant to disease. Alternatively, the under expression, or inhibition of vde activity is expected to increase photosynthetic efficiency under low light. The growing range of plants, crops, trees and ornamentals, could thus be modified.

Specific plant vde's are described. In particular, a 55 kD lettuce vde having the cDNA sequence and deduced amino acid sequence as shown in Fig. 1, a tobacco vde having the cDNA sequence and deduced amino acid sequence as shown in Fig. 2, and an *Arabidopsis* vde having the cDNA sequence and deduced amino acid sequence as shown in Fig. 3, are described. Figure 4 provides a comparison at the amino acid level of the proteins of Figures 1-3. In this amino acid sequence comparison the transit peptides for the three sequences are boxed. Identical amino acids are denoted by a hyphen. Gaps inserted to optimize sequence alignments are denoted with a period. The thirteen highly conserved cysteine residues are denoted with an asterisk.

Figure 5 is a comparison of the identity and similarity of pre-protein and mature protein vde. As can be seen from Figure 5, diverse vde's have sequences with about 75% sequence identity with one another at the amino acid level. Thus, vde sequences having at least about 75% homology to amino acid sequences in Fig. 1, Fig. 2 or Fig. 3 are also contemplated hereunder.

Nucleic acid sequences encoding a plant vde having at least about 60% sequence identity, and more preferably at least about 70% sequence identity, with the sequences in Figs. 1, 2 or 3, and are likewise contemplated herein. For instance, a comparison of tobacco and lettuce vde nucleic acid sequences give 76% identity, excluding the transit peptides. A high degree of sequence identity at the N-terminus is particularly preferred. Other related plant photoregulatory sequences having high degrees of similarity with fragments of the vde sequences shown are also contemplated.

In a different aspect of this invention, nucleic acid sequences related to the exemplified lettuce, tobacco and *arabidopsis* vde sequences of this invention are described with

details regarding methods to obtain such sequences from a variety of sources and their use. In addition, cDNA sequences encoding mature vde's are given as well as transit peptides, mRNA, genomic plant vdes, and plant vde regulatory regions.

In a further aspect of this invention, methods of producing vde in host cells are described. In plastid containing cells, modifications in the xanthophyll cycle, particularly in the ratio of violaxanthin as to zeaxanthin are contemplated via increased production of vde or decreased production of vde. This will have applications in the increased feed value of plants. Zeaxanthin levels are important to crops such as alfalfa whose value in part is due to xanthophyll content.

Results from studies of transgenic plants demonstrates that xanthophyll-mediated energy dissipation in LHCII apparently protects PSII against the potentially damaging effects of high light. This protection is induced by the combined effects of a thylakoid Δ pH and the presence of zeaxanthin and antheraxanthin formed by violaxanthin de-epoxidase (vde) activity.

DESCRIPTION OF THE FIGURES

FIG. 1 cDNA sequence for romaine lettuce vde and deduced polypeptide sequence. The underlined sequences are those determined from peptide sequencing of purified lettuce vde. The polypeptide sequence begins at the first methionine of the open reading frame and is preceded by three termination codons in the same reading frame.

FIG. 2 cDNA sequence for tobacco (*Nicotiana tabacum* cv. Xanthi) vde and deduced polypeptide sequence.

FIG. 3 cDNA sequence for *Arabidopsis thaliana* (var. columbia) vde and deduced polypeptide sequence.

FIG. 4 provides a comparison of the amino acid sequences of the proteins of Figures 1-3.

FIG. 5 shows the percent similarity between the the proteins of Figures 1-3.

FIG. 6 provides a comparison of hydropathy profiles for the vdes of three species.

FIG. 7 provides a time-course comparison of effects of expressed vde.

FIG. 8 is a table showing the results of pigment analysis of leaves of control and 18 vde-antisense tobacco plants (TAS-#).

FIG. 9 shows the results of a control plant extraction for vde.

FIG. 10 shows the results of extraction for vde in an antisense vde plant.

DETAILED DESCRIPTION OF THE INVENTION

A plant violaxanthin de-epoxidase or "vde" of this invention includes any sequence of amino acids, such as a protein, polypeptide or peptide, obtainable from a plant source, which demonstrates the ability to catalyze the production of zeaxanthin from violaxanthin under plant enzyme reactive conditions. By "enzyme reactive conditions" is meant that any necessary conditions that are available in an environment (i.e., such factors as temperature, pH, lack of inhibiting substances) which will permit the enzyme to function.

By "plant" is meant any plastid-containing organism. A "higher plant" shall mean any differentiated, multi-cellular plastid-containing organism. Of particular interest are plant vde's from angiosperms, both dicotyledonous and monocotyledonous plants.

In this invention, the cDNA sequence of a lettuce (Fig. 1), tobacco (Fig. 2) and *Arabidopsis* (Fig. 3) vde gene are provided. Transit peptide regions are identified in Fig. 4. From these sequences, genomic sequences may be obtained and the corresponding transcriptional and translational regulatory regions determined. Also, using the lettuce and/or tobacco sequences provided, vde genes from other sources may be obtained. In particular, it is found that the N-terminal regions of the lettuce, tobacco, *Arabidopsis* and spinach proteins are conserved and therefore, an N-terminal peptide such as "VDALKTCACLLK" will find particular use in obtaining related sequences.

Constructs for use in the methods may include several forms, depending upon the intended use of the construct. Thus, the constructs include vectors, transcriptional cassettes, expression cassettes and plasmids. The transcriptional and translational initiation region (also sometimes referred to as a "promoter") preferably comprises a transcriptional initiation, regulatory region and a translational initiation regulatory region of untranslated 5' sequences, "ribosome" binding sites," responsible for binding mRNA to ribosomes and translational initiation. It is preferred that all of the transcriptional and translational functional elements of the initiation control region are derived from or obtainable from the same gene. In some embodiments, the promoter will be modified by the addition of sequences, such as enhancers, or deletions of nonessential and/or undesired sequences. By "obtainable" is intended a promoter having a DNA sequence sufficiently similar to that of a native promoter to provide for the desired specificity of transcription of a DNA sequence of interest. It includes natural and synthetic sequences as well as sequences which may be a combination of synthetic and natural sequences.

A transcriptional cassette for transcription of a nucleotide sequence of interest will include in the direction of transcription, a transcription initiation region and optionally a translational initiation region, a DNA sequence of interest, and a transcriptional and optionally translational termination region functional in the host cell of interest. When the cassette provides for the transcription and translation of a DNA sequence it is considered an expression cassette. One or more introns may also be present. Other sequences may also be present, including those encoding transit peptides.

The use of amino acid sequences from vde peptides to obtain nucleic acid sequences which encode lettuce vde is described herein. For example, synthetic oligonucleotides are prepared which correspond to the vde peptide sequences. The oligonucleotides are used as primers in polymerase chain reaction (PCR) techniques to obtain partial DNA sequence of vde genes. The partial sequences so obtained are then used as

probes to obtain vde clones from a gene library prepared from lettuce tissue. Alternatively, where oligonucleotides of low degeneracy can be prepared from particular vde peptides, such probes may be used directly to screen gene libraries for vde gene sequences. In particular, screening of cDNA libraries in phage vectors is useful in such methods due to lower levels of background hybridization.

A nucleic acid sequence of a plant vde of this invention may be a DNA or RNA sequence, derived from genomic DNA, cDNA, mRNA, or may be synthesized in whole or in part. The gene sequences may be cloned, for example, by isolating genomic DNA from an appropriate source, and amplifying and cloning the sequence of interest using a polymerase chain reaction (PCR). Alternatively, the gene sequences may be synthesized, either completely or in part, especially where it is desirable to provide plant-preferred sequences. Thus, all or a portion of the desired structural gene (that portion of the gene which encodes the vde protein) may be synthesized using codons preferred by a selected host. Host-preferred codons may be determined, for example, from the codons used most frequently in the proteins expressed in a desired host species.

One skilled in the art will readily recognize that antibody preparations, nucleic acid probes (DNA and RNA) and the like may be prepared and used to screen and recover "homologous" or "related" vde's from a variety of plant sources. Homologous sequences are found when there is an identity of sequence, which may be determined upon comparison of sequence information, nucleic acid or amino acid, or through hybridization reactions between a known vde and a candidate source. Conservative changes, such as Glu/Asp, Val/Ile, Ser/Thr, Arg/Lys and Gln/Asn may also be considered in determining sequence homology. Amino acid sequences are considered homologous by as little as 25% sequence identity between the two complete mature proteins. (See generally, Doolittle, R.F., *OF URFS and ORFS* (University Science Books, CA, 1986.)

Thus, other plant vde's may be obtained from the specific exemplified lettuce, tobacco and *Arabidopsis* sequences provided

herein. Furthermore, it will be apparent that one can obtain natural and synthetic plant vde's, including modified amino acid sequences and starting materials for synthetic-protein modeling from the exemplified plant vde's and from plant vde's which are obtained through the use of such exemplified sequences.

Modified amino acid sequences include sequences which have been mutated, truncated, increased and the like, whether such sequences were partially or wholly synthesized. Sequences which are actually purified from plant preparations or are identical or encode identical proteins thereto, regardless of the method used to obtain the protein or sequence, are equally considered naturally derived.

Typically, a plant vde sequence obtainable from the use of nucleic acid probes will show 60-70% sequence identity between the target vde sequence and the encoding sequence used as a probe. However, lengthy sequences with as little as 50-60% sequence identity may also be obtained. The nucleic acid probes may be a lengthy fragment of the nucleic acid sequence, or may also be a shorter, oligonucleotide probe. When longer nucleic acid fragments are employed as probes (greater than about 100 bp), one may screen at lower stringencies in order to obtain sequences from the target sample which have 20-50% deviation (i.e., 50-80% sequence homology) from the sequences used as probe. Oligonucleotide probes can be considerably shorter than the entire nucleic acid sequence encoding a vde enzyme, but should be at least about 10, preferably at least about 15, and more preferably at least about 20 nucleotides. A higher degree of sequence identity is desired when shorter regions are used as opposed to longer regions. It may thus be desirable to identify regions of highly conserved amino acid sequence to design oligonucleotide probes for detecting and recovering other related vde genes. Shorter probes are often particularly useful for polymerase chain reactions (PCR), especially when highly conserved sequences can be identified. (See, Gould, et al., PNAS USA (1989) 86:1934-1938.)

To determine if a related gene may be isolated by hybridization with a given sequence, the sequence is labeled to

allow detection, typically using radioactivity, although other methods are available. The labeled probe is added to a hybridization solution, and incubated with filters containing the desired nucleic acids, either Northern or Southern blots (to screen desired sources for homology), or the filters containing cDNA or genomic clones to be screened. Hybridization and washing conditions may be varied to optimize the hybridization of the probe to the sequences of interest. Lower temperatures and higher salt concentrations allow for hybridization of more distantly related sequences (low stringency). If background hybridization is a problem under low stringency conditions, the temperature can be raised either in the hybridization or washing steps and/or salt content lowered to improve detection of the specific hybridizing sequence. Hybridization and washing temperatures can be adjusted based on the estimated melting temperature of the probe as discussed in Beltz, et al. (*Methods in Enzymology* (1983) 100:266-285).

A useful probe and appropriate hybridization and washing conditions having been identified as described above; cDNA or genomic libraries are screened using the labeled sequences and optimized conditions. The libraries are first plated onto a solid agar medium, and the DNA lifted to an appropriate membrane, usually nitrocellulose or nylon filters. These filters are then hybridized with the labeled probe and washed as discussed above to identify clones containing the related sequences. When a genomic library is used, one or more sequences may be identified providing both the coding region and the transcriptional regulatory elements of the vde gene from such plant source.

For immunological screening, antibodies to the vde protein can be prepared by injecting rabbits or mice with the protein purified from the original plant source or expressed from a host cell, such methods of preparing antibodies being well known to those in the art. Either monoclonal or polyclonal antibodies can be produced, although typically polyclonal antibodies are more useful for gene isolation. Western analysis may be conducted to determine that a related protein is present in a

crude extract of the desired plant species, as determined by cross-reaction with the antibodies to the vde. When cross-reactivity is observed, genes encoding the related proteins are isolated by screening expression libraries representing the desired plant species. Expression libraries can be constructed in a variety of commercially available vectors, including lambda gt11, as described in Maniatis, et al. (supra).

All plants studied to date utilize the xanthophyll cycle, and thus any given plant species can be considered as a source of additional vde proteins.

The nucleic acid sequences associated with plant vde proteins will find many uses. For example, recombinant constructs can be prepared which can be used as probes or will provide for expression of the vde protein in host cells to produce a ready source of the enzyme. Other useful applications may be found when the host cell is a plant host cell, either *in vitro* or *in vivo*. For example, by increasing the amount of a respective vde available to the plant xanthophyll cycle, an increased percentage of zeaxanthin may be obtained. In a like manner, for some applications it may be desired to decrease the amount of vde endogenously expressed in a plant cell by anti-sense or some other reducing technology such as co-suppression. For example, to improve photosynthetic efficiency of a plant under low light, decreased expression of a vde may be desired.

Thus, depending upon the intended use, the constructs may contain the sequence which encodes the entire vde protein, or a portion thereof. For example, where antisense inhibition of a given vde protein is desired, the entire vde sequence is not required. Furthermore, where vde constructs are intended for use as probes, it may be advantageous to prepare constructs containing only a particular portion of an vde encoding sequence, for example a sequence which is discovered to encode a highly conserved vde region.

As discussed above, nucleic acid sequence encoding a plant vde of this invention may include genomic, cDNA or mRNA sequence. By "encoding" is meant that the sequence corresponds to a particular amino acid sequence either in a sense or anti-

sense orientation. By "extrachromosomal" is meant that the sequence is outside of the plant genome of which it is naturally associated. By "recombinant" is meant that the sequence contains a genetically engineered modification through manipulation via mutagenesis, restriction enzymes, and the like.

A cDNA sequence may or may not contain pre-processing sequences, such as transit peptide sequences or targeting sequences to facilitate delivery of the vde protein to a given organelle or membrane location. The use of any such precursor vde DNA sequences is preferred for uses in plant cell expression. A genomic vde sequence may contain the transcription and translation initiation regions, introns, and/or transcript termination regions of the plant vde, which sequences may be used in a variety of DNA constructs, with or without the vde structural gene. Thus, nucleic acid sequences corresponding to the plant vde of this invention may also provide signal sequences useful to direct protein delivery into a particular organelle or membrane location, 5' upstream non-coding regulatory regions (promoters) having useful tissue and timing profiles, 3' downstream non-coding regulatory region useful as transcriptional and translational regulatory regions and may lend insight into other features of the gene.

Once the desired plant vde nucleic acid sequence is obtained, it may be manipulated in a variety of ways. Where the sequence involves non-coding flanking regions, the flanking regions may be subjected to resection, mutagenesis, etc. Thus, transitions, transversions, deletions, and insertions may be performed on the naturally occurring sequence. In addition, all or part of the sequence may be synthesized. In the structural gene, one or more codons may be modified to provide for a modified amino acid sequence, or one or more codon mutations may be introduced to provide for a convenient restriction site or other purpose involved with construction or expression. The structural gene may be further modified by employing synthetic adapters, linkers to introduce one or more convenient restriction sites, or the like.

vde of this invention may be combined with other non-native, or "heterologous", sequences in a variety of ways. By naturally found joined to the plant vde, including, for example, combinations of nucleic acid sequences from the same plant which are not naturally found joined together.

The DNA sequence encoding a plant vde of this invention may be employed in conjunction with all or part of the gene sequences normally associated with the vde. In its component parts, a DNA sequence encoding vde is combined in a DNA construct having, in the 5' to 3' direction of transcription, a transcription initiation control region capable of promoting transcription and translation in a host cell, the DNA sequence encoding plant vde and a transcription and translation termination region.

Potential host cells include both prokaryotic and eukaryotic cells. A host cell may be unicellular or found in a multicellular differentiated or undifferentiated organism depending upon the intended use. Cells of this invention may be distinguished by having a plant vde foreign to the wild-type cell present therein, for example, by having a recombinant nucleic acid construct encoding a plant vde therein.

Depending upon the host, the regulatory regions will vary, including regions from viral, plasmid or chromosomal genes, or the like. For expression in prokaryotic or eukaryotic microorganisms, particularly unicellular hosts, a wide variety of constitutive or regulatable promoters may be employed. Expression in a microorganism can provide a ready source of the plant enzyme. Among transcriptional initiation regions which have been described are regions from bacterial and yeast hosts, such as *E. coli*, *B. subtilis*, *Saccharomyces cerevisiae*, including genes such as beta-galactosidase, T7 polymerase, tryptophan E and the like.

For the most part, the constructs will involve regulatory regions functional in plants. The open reading frame, coding for the plant vde or functional fragment thereof will be joined

at its 5' end to a transcription initiation regulatory region such as the wild-type sequence naturally found 5' upstream to the vde structural gene. Numerous other transcription initiation regions are available which provide for a wide variety of constitutive or regulatable, e.g., inducible, transcription of the structural gene functions. Constitutive promoters such as the CaMV 35S promoter, double 35S promoter, 34S figwort promoter may be useful. Promoters which express in plastid containing cells will be of special interest. Some such promoters are preferentially expressed in plastid containing tissues, such as the ssu promoter. The transcription/translation initiation regions corresponding to such structural genes are found immediately 5' upstream to the respective start codons. In embodiments wherein the expression of the vde protein is desired in a plant host, the use of all or part of the complete plant vde gene is desired; namely all or part of the 5' upstream non-coding regions (promoter) together with the structural gene sequence and 3' downstream non-coding regions may be employed. If a different promoter is desired, such as a promoter native to the plant host of interest or a modified promoter, i.e., having transcription initiation regions derived from one gene source and translation initiation regions derived from a different gene source, including the sequence encoding the plant vde of interest, or enhanced promoters, such as double 35S CaMV promoters, the sequences may be joined together using standard techniques.

Expression of the vde transcript was followed in market romaine lettuce leaves that were dark adapted for an undetermined period of time. The same level of transcript was detected in both yellow leaves and rapidly expanding green leaves. However, a greater transcript level was detected in mature green leaves. Two hybridizing transcripts were observed for each sample indicating the possibility that the upper larger transcript may be processed to the slightly smaller transcript (1.7 kb) having the greater level of hybridization. The increased level of transcript in mature green leaves of lettuce may be due to two possible reasons: higher expression occurs in

tissues with a higher density of fully developed chloroplasts or expression may be regulated by light intensity since the mature green leaves receive a higher intensity of light than the immature leaves which are partially shielded in the center of the head of lettuce. Hence, use of the vde promoter may be particularly useful in the transcription of vde nucleic acid sequences or for the expression of other nucleic acid sequences of interest.

Regulatory transcript termination regions may be provided in DNA constructs of this invention as well. Transcript termination regions may be provided by the DNA sequence encoding the plant vde or a convenient transcription termination region derived from a different gene source, for example, the transcript termination region which is naturally associated with the transcript initiation region. Where the transcript termination region is from a different gene source, it will contain at least about 0.5 kb, preferably about 1-3 kb of sequence 3' to the structural gene from which the termination region is derived.

Plant expression or transcription constructs having a plant vde as the DNA sequence of interest for increased or decreased expression thereof may be employed with a wide variety of plant life, particularly, plant life where light regulation or zeaxanthin levels are important. Plants of interest include, but are not limited to ornamental plant varieties, field and forage crops, including alfalfa and trees. Depending on the method for introducing the recombinant constructs into the host cell, other DNA sequences may be required. Importantly, this invention is applicable to dicot and monocot species alike and will be readily applicable to new and/or improved transformation and regulation techniques.

The method of transformation in obtaining such transgenic plants is not critical to the instant invention, and various methods of plant transformation are currently available. Furthermore, as newer methods become available to transform crops, they may also be directly applied hereunder. For example, many plant species naturally susceptible to

Agrobacterium infection may be successfully transformed via tripartite or binary vector methods of *Agrobacterium* mediated transformation. In many instances, it will be desirable to have the construct bordered on one or both sides by T-DNA, particularly having the left and right borders, more particularly the right border. This is particularly useful when the construct uses *A. tumefaciens* or *A. rhizogenes* as a mode for transformation, although the T-DNA borders may find use with other modes of transformation. In addition, techniques of microinjection, DNA particle bombardment, and electroporation have been developed which allow for the transformation of various monocot and dicot plant species.

Normally, included with the DNA construct will be a structural gene having the necessary regulatory regions for expression in a host and providing for selection of transformant cells. The gene may provide for resistance to a cytotoxic agent, e.g. antibiotic, heavy metal, toxin, etc., complementation providing prototrophy to an auxotrophic host, viral immunity or the like. Depending upon the number of different host species the expression construct or components thereof are introduced, one or more markers may be employed, where different conditions for selection are used for the different hosts.

Where *Agrobacterium* is used for plant cell transformation, a vector may be used which may be introduced into the *Agrobacterium* host for homologous recombination with T-DNA or the Ti- or Ri-plasmid present in the *Agrobacterium* host. The Ti- or Ri-plasmid containing the T-DNA for recombination may be armed (capable of causing gall formation) or disarmed (incapable of causing gall formation), the latter being permissible, so long as the *vir* genes are present in the transformed *Agrobacterium* host. The armed plasmid can give a mixture of normal plant cells and gall.

In some instances where *Agrobacterium* is used as the vehicle for transforming host plant cells, the expression or transcription construct bordered by the T-DNA border region(s) will be inserted into a broad host range vector capable of

replication in *E. coli* and *Agrobacterium*, there being broad host range vectors described in the literature. Commonly used is pRK2 or derivatives thereof. See, for example, Ditta, et al., (Proc. Nat. Acad. Sci., U.S.A. (1980) 77:7347-7351) and EPA 0 120 515, which are incorporated herein by reference.

Alternatively, one may insert the sequences to be expressed in plant cells into a vector containing separate replication sequences, one of which stabilizes the vector in *E. coli*, and the other in *Agrobacterium*. See, for example, McBride and Summerfelt (Plant Mol. Biol. (1990) 14:269-276), wherein the pRiHRI (Jouanin, et al., Mol. Gen. Genet. (1985) 201:370-374) origin of replication is utilized and provides for added stability of the plant expression vectors in host *Agrobacterium* cells.

Included with the expression construct and the T-DNA will be one or more markers, which allow for selection of transformed *Agrobacterium* and transformed plant cells. A number of markers have been developed for use with plant cells, such as resistance to chloramphenicol, kanamycin, the aminoglycoside G418, hygromycin, or the like. The particular marker employed is not essential to this invention, one or another marker being preferred depending on the particular host and the manner of construction.

For transformation of plant cells using *Agrobacterium*, explants may be combined and incubated with the transformed *Agrobacterium* for sufficient time for transformation, the bacteria killed, and the plant cells cultured in an appropriate selective medium. Once callus forms, shoot formation can be encouraged by employing the appropriate plant hormones in accordance with known methods and the shoots transferred to rooting medium for regeneration of plants. The plants may then be grown to seed and the seed used to establish repetitive generations.

The invention now being generally described, it will be more readily understood by reference to the following examples which are included for purposes of illustration only and are not intended to limit the present invention.

EXAMPLESExample 1 - Lettuce vde cDNA

Vde was purified from romaine lettuce (*Lactuca sativa L. cv Romaine*) chloroplasts and peptides from a tryptic digest along with the N-terminus were sequenced (Rockholm, *Plant Physiol.* (1996) 110:697-703). Two peptides (N-terminus and tryptic fragment #15, shown in Fig.1) were used to develop the oligonucleotides

5'-GAYGCHYTBAAGACHTGYGC-3' (216-fold degeneracy) and
5'TTGVARRTTDGGRATRAT-3' (144-fold degeneracy).

The partial cDNA for vde was amplified by 35 cycles of polymerase chain reaction (PCR) containing 25 pmol of each primer and lettuce cDNA using an annealing temperature of 50°C. The PCR product was subcloned into pGEM-7zf (Promega) by blunt-end cloning and sequenced. A cDNA library was constructed from poly(A)+ RNA isolated from a pooled sample of various age romaine lettuce leaves using the Timesaver cDNA Synthesis Kit (Pharmacia) and ligated into lambda-ZAPII (Stratagene). A total of 2.5×10^5 recombinant plaques were screened with the PCR product labeled by random priming and positive clones were plaque purified followed by *in vivo* excision of the plasmid. The cDNAs were subcloned into the *NotI* site of pGEM-5zf and both strands of cDNA were sequenced completely using an Applied Biosystems Model 373A automated sequencer. The Genbank accession number is U31462.

The vde cDNA encompasses an open reading frame encoding a 473 amino acid protein with a calculated *Mr* of 54,447. The deduced protein contains an 125 amino acid putative transit peptide for transport into the chloroplast lumen where the enzyme is localized (Hager, *Planta* (1969) 89:224-243). This was verified by *in vitro* transcription/translation of two vde (vde1:-234 to 1526 bp and vde2:-65 to 1578 bp of Fig. 1) cDNAs which produced a 55 Kd product on a sodium dodecyl sulfate (SDS)-polyacrylamide gel. The N-terminus of the mature vde

protein (amino acid #126) was determined by N-terminal sequencing of purified vde from romaine lettuce. Therefore, mature vde consists of a 348 amino acid protein with a calculated Mr of 39,929 and a calculated pI of 4.57.

The primary structure of the deduced mature vde exhibits some characteristic features. The protein is hydrophilic overall with 57.2% of the total amino acid residues having polar side chains. Three interesting domains were identified in the deduced mature vde including a cysteine rich domain, a lipocalin signature and a highly charged domain. In the first domain 11 of the 13 total cysteines in the mature vde are present suggesting that this is most likely the site where dithiothreitol (DTT), a known inhibitor of vde, has its effect. The cysteines probably form more than one disulfide linkage since partial inhibition of vde activity with DTT results in an accumulation of antheraxanthin. The deduced mature vde also contains a lipocalin signature, a domain identified in a number of diverse proteins that bind small hydrophobic molecules. For example, crustacyanin, a protein from lobster carapace which contains a lipocalin signature, binds the carotenoid astaxanthin. Similarly, this domain may play a role in binding the substrate violaxanthin. In the third domain approximately 47% of the residues have charged side chains. The most striking feature of this domain is the high concentration of glutamic acid residues; 27.6% of the residues in this domain (69.2% of the total in the mature vde) are glutamic acids whereas only 2% are aspartic acids.

Figure 4 provides a detailed analysis of the deduced amino acid sequence of vde. The top portion provides a comparison of the deduced amino acid sequences of vde from three plant species. The transit peptides are located in the boxed region. Identical residues are indicated by hyphens (-). Gaps introduced to maximize sequence alignment are indicated by periods (.). Asterisks (*) identify the 13 cysteine residues that are conserved between the three sequences.

The bottom map of Figure 4 shows the three domains identified. The amino acid spanning regions for lettuce vde are indicated below the domains.

Figure 6 provides hydropathy profiles for the vdes from three species.

Example 2 - Expression of Lettuce vde cDNA in E.coli

Authenticity of the lettuce vde cDNA was confirmed by expression of the fragment vde2 in *E. coli*. Vde2 was subcloned in both sense and antisense orientations with respect to lacZ into the NotI site of pGEM-5Zf and transformed into *E. coli* DH5alpha. All cultures were incubated and induced with 10 mM IPTG (Bugos, *Plant Mol Biol.* (1991) 17:1203-1215). Following the 2 hr induction, the cells were centrifuged at 4000xg for 10 min at 4°C. The cells were resuspended in 3 ml 50 mM Tris (pH 7.4), 1 mM EDTA and lysed using an ultrasonic cell disrupter equipped with a micro-probe for 10 cycles (30 sec on/30 sec off) while being cooled in an ice bath. The resulting extract was centrifuged at 1 0,000xg for 10 min at 4°C and the supernatant was collected for determining vde activity using the *in vitro* assay and absorbance change at 502nm minus 540nm (Yamamoto, *Methods Enzymol.* (1985) 110:303-312). The pellet was washed with 3 ml 50 mM Tris (pH 7.4), 1 mM EDTA and centrifuged. The pellet was resuspended in 3 ml buffer and assayed. All assays contained 100 µl *E. coli* extract or pellet resuspension. For quantification of xanthophyll pigments, the reactions were stopped at various times with addition of solid Tris and the xanthophylls were extracted 3 times with diethyl ether. The ether was dried under a stream of N₂ and the xanthophylls were solubilized in 100 µl 90% acetone followed by HPLC analysis (Gilmore, *J. Chromatogr.* (1991) 543:137-145).

Extracts from *E. coli* expressing the fragment orientated with lacZ (sense) had strong vde activity whereas no detectable activity was observed from extracts of *E. coli* transformed with vde2 in antisense orientation or pGEM-5Zf alone. Furthermore, addition of DTT, a strong inhibitor of de-epoxidase activity, abolished all vde activity. DTT (3mM, final conc.) was added

directly to the assay 50 seconds after ascorbate (30mM, final conc.) addition. Specific activity of the enzyme was 64.9 ± 5.4 nmols violaxanthin deepoxidized/min/mg protein. Trace activity was detected in the membrane fraction of vde2 sense suggesting that some of the enzyme was not washed away following lysis or that lysis was not complete. An attempt to express the vde1 fragment was unsuccessful. *E. coli* transformed with vde1 subcloned in pGEM-5Zf and orientated with lacZ did not grow.

To verify the products of de-epoxidation, the reaction with vde2 sense extract was stopped at various times and the xanthophylls were analyzed by HPLC. Antheraxanthin and zeaxanthin appeared consistent with sequential de-epoxidation and concomitant with the rapid decrease in violaxanthin, similar to observations reported over three decades earlier for de-epoxidation in lima bean (*Phaseolus leunatus*) leaves exposed to high light (Yamamoto, *Arch. Biochem. Biophys.* (1962)97:168-173). The specific activity of the enzyme was 19.4 ± 0.9 nmols violaxanthin de-epoxidized/min/mg protein. This is the first unequivocal evidence that the same enzyme catalyzes the two-step mono de-epoxidation reaction.

Example 3 - vde in Other Plants

Western analysis of vde from chloroplasts of various C₃ plants and expressed vde in *E. coli* demonstrate that the N-terminus is conserved.

Intact chloroplasts were isolated (Neubauer, *Plant Physiol.* (1992)99:1354-1361) and lysed with five freeze/thaw cycles using liquid N₂ (Hager, *Planta* (1975)88:27-44). Expression of vde2 in *E. coli* DH5-alpha was as described in Example 2 and the cells were lysed using the freeze/thaw method. Proteins were resolved on a 12% SDS-polyacrylamide gel and electrophoretically transferred to PVDF. Color development was performed following incubation with alkaline phosphatase-conjugated secondary antibodies. Protein was estimated using a prepared reagent (Biorad) and bovine gamma globulin as the standard.

The blot was probed with a polyclonal antibody prepared against a synthetic peptide derived from the N-terminus of

lettuce vde (VDALKTCACLLK). Vde migrates with an approximate size of 43 kD.

The mature vde from market romaine lettuce, tobacco (*Nicotiana tabacum L.* cv Xanthi) and market spinach (*Spinacia oleracea L.*) all migrate with approximately the same M_r of 43K. The antibody recognized vde in these three plant species demonstrating that the N-terminus is conserved. Expressed vde2 in *E. coli* migrated at the same M_r as the romaine lettuce vde whereas extracts from *E. coli* containing only pGEM-5Zf produce some minor cross-reacting proteins, none of which having a M_r of 43K. The M_r 's of the above vde proteins are in agreement with the calculated M_r of the deduced mature vde (39.9K). Two interesting observations are evident from vde expressed in *E. coli*. The first is that the *E. coli* expressed vde produced many immunoreactive bands of lower molecular weight. Reasons for this may be due to some processing occurring at the C-terminus of the protein by *E. coli* (since the antibody recognizes the N-terminus) or due to translational pausing. The second is that the bacterial expressed vde protein migrates at the same molecular weight as mature vde from romaine lettuce and not as the expected size of the deduced vde preprotein (54.4K) with the transit peptide. This suggests that *E. coli* may recognize the chloroplast transit peptide and cleave it. The N-terminus of the bacterial expressed vde will need to be sequenced to determine the actual site where cleavage is occurring. A similar observation was also reported for the nuclear-encoded chloroplast enzyme acetolactate synthase from *Arabidopsis* when expressed in *E. coli*.

Figure 7 shows the kinetics of absorbance change demonstrating expression of active violaxanthin de-epoxidase in *E. coli* DH5 (top of Fig. 7). Expression was assayed from vde2 constructs in both sense and antisense orientations with respect to lacZ along with *E. coli* containing the vector only (pGEM-5Zf). DTT (3mM, final concentration) was added directly to the assay 70 seconds after ascorbate (30 mM, final concentration) addition. Specific activity of the enzyme was 64.9 ± 5.4 nmols violaxanthin de-epoxidized min $^{-1}$ mg. protein $^{-1}$.

The bottom of Figure 7 is a timecourse of xanthophyll conversions by expressed vde2 (sense construct) in *E. coli*. Specific activity of the enzyme was 19.4 ± 0.9 nmols violaxanthin de-epoxidized min $^{-1}$ protein $^{-1}$.

Example 4 - Effects of Expression of vde in Plants

In Figure 8, pigment analysis of leaves of 212 control tobacco plants (Ct-#) is provided, as well as the mean percentage of violaxanthin which is de-epoxidized. Also provided by Figure 8 is the pigment analysis of leaves of 18 vde-antisense tobacco plants (TAS-#).

Tobacco plants were transformed with an antisense construct of the tobacco vde cDNA under control of the CaMV 35S promoter (pB1121) using *Agrobacterium tumefaciens* LBA4404. A total of 40 antisense plants were analyzed with 18 showing various levels of inhibition of de-epoxidation.

Relative pigment concentration for tobacco (*Nicotiana tabacum* L. cv. Xanthi) leaves was measured by leaf disks punched from tobacco leaves that were dark adapted for a few hours. One leaf disk (dark adapted) was extracted with acetone and analyzed by HPLC while another was light induced by exposing the disk to 1800 $\mu\text{mol m}^{-2} \text{s}^{-1}$ white light for 20 min while the leaf disk was floating on water in a water-jacketed beaker cooled at 20°C. Following the light treatment, the leaf disk was extracted and analyzed by HPLC.

Two vde-antisense tobacco plants (TAS-32 and TAS-39) were recovered that had undetectable levels of zeaxanthin following illumination with bright white light. Low levels of antheraxanthin (~2-3%) were present in some dark-adapted leaves and are assumed to represent incomplete epoxidase activity.

In Figures 9 and 10, results are provided from a comparison of measurements on a tobacco leaf from a control plant (Ct-30) and a vde-antisense plant (TAS-5), both of which were dark adapted for 24 hours. Under low light conditions, three leaf disks were punched from each leaf. One leaf disk (dark adapted) was extracted and analyzed by HPLC.

The remaining two leaf disks were pre-illuminated with 500 $\mu\text{mol m}^{-2} \text{ s}^{-1}$ red light for 15 minutes. One of these disks was then extracted and analyzed by HPLC while the other was placed in the dark for 10 minutes prior to fluorometry and HPLC analysis.

It has also been observed that in tobacco plants where lettuce vde has been overexpressed from a 35S construct, flowering is delayed, and flowers are slightly larger.

CLAIMS

What is claimed is:

1. An isolated DNA sequence encoding plant violaxanthin de-epoxidase.
2. The DNA sequence of Claim 1 wherein said violaxanthin de-epoxidase DNA sequence is joined to a heterologous nucleic acid sequence.
3. A recombinant DNA construct capable of directing the transcription of RNA in a plant cell, wherein said construct comprises in the order of transcription, a plant transcription initiation region, the violaxanthin de-epoxidase encoding sequence of Claim 1, and a transcriptional termination region.
4. The DNA sequence of Claim 1 having at least about 70% homology at the DNA level to a sequence selected from the group consisting of the nucleic acid sequences shown in Fig. 1, Fig. 2 and Fig. 3.
5. The DNA sequence of Claim 4, wherein said sequence is selected from the group consisting of the nucleic acid sequences in Fig. 1, Fig. 2 and Fig. 3.
6. The DNA sequence of Claim 1, wherein said sequence encodes at least about the twenty N-terminus amino acids of a protein selected from the group consisting of the plant violaxanthin de-epoxidase proteins in Fig. 1, Fig. 2 and Fig. 3.
7. The DNA sequence of Claim 6, wherein said sequence encodes a plant violaxanthin de-epoxidase protein selected from the group consisting of the proteins in Fig. 1, Fig. 2 and Fig. 3.

8. The DNA sequence of Claim 1, wherein said sequence encodes the amino acids VDALKTCACLLK.

9. A method of modifying the violaxanthin de-epoxidase levels in a plant, said method comprising growing a plant transformed by a construct according to Claim 3.

10. The method of Claim 9 wherein said encoding sequence is in sense orientation.

11. The method of Claim 10 wherein said construct further comprises a plastid translocation sequence.

12. The method of Claim 9 wherein said encoding sequence is in an antisense orientation with respect to regulatory elements in said construct.

13. A method of modifying the sensitivity of a transgenic plant to light comprising growing a plant transformed by a construct according to Claim 3.

14. The method of Claim 11 wherein violaxanthin de-epoxidase activity is increased resulting in increased zeaxanthin and antheraxanthin production.

15. The method of Claim 12 wherein violaxanthin de-epoxidase activity is decreased resulting in decreased zeaxanthin and antheraxanthin levels in said plant.

16. The method of Claim 14 wherein said increased zeaxanthin and antheraxanthin levels results in said plant being tolerant of increased light levels, as opposed to a non-transformed control plant of the same type.

17. The method of Claim 15 wherein said decreased zeaxanthin and antheraxanthin levels results in said plant being

intolerant of light levels which are tolerated by a non-transformed control plant of the same type.

18. A transgenic plant with modified sensitivity to light as a consequence of the activity of an introduced construct which operates to alter the zeaxanthin or antheraxanthin levels in cells of said transgenic plant.

19. A plant, plant cell or other plant part comprising a construct according to Claim 3.

20. A plant, plant cell or other plant part produced by the method of Claim 9.

21. A plant, plant cell or other plant part produced by the method of Claim 11 wherein flowering of said plant is delayed as compared to flowering in a control plant not produced by said method.

22. A plant, plant cell or other plant part produced by the method of Claim 11 wherein flowers of said plant are larger as compared to flowers of a control plant not produced by said method.

aag gac ccc act ccc ccc aac gca ccc ccc gac gac gac ccc aac ccc ccc gca
 met ala leu ser leu leu his thr val phe leu cys lys glu glu ala leu asn leu tyr ala -133
 -80
 -1
 aag gac ccc act ccc ccc aac gca ccc ccc gac gac gac ccc aac ccc ccc gca
 met ala leu ser leu leu his thr val phe leu cys lys glu glu ala leu asn leu tyr ala 60
 10
 aca ccc ccc aac gca
 arg ser pro cys asn glu arg phe his arg ser gly glu pro pro thr asn ile ile met 120
 40
 aca aac aac aca ccc aac aac aca ccc aac aac aca ccc aca ccc aac aac aac
 met lys ile arg ser asn asn gly tyr phe thr ser phe arg leu phe thr ser tyr lys 160
 60
 aca aac aac aca ccc aac aac aca ccc aac aac aca ccc aca ccc aac aac aac
 thr ser ser phe ser asp ser ser his cys lys asp lys ser glu ile cys ser ile asp 140
 20
 aca aac aac aac gca aca ccc aac aac aac gca ccc aac aac aac aac aac gca
 thr ser phe glu glu ile glu arg phe asp leu lys arg gly met thr leu ile leu glu 300
 100
 aag ccc aca
 lys glu asp arg glu phe ile glu leu ala ile val leu val cys thr phe val ile val 160
 120
 ccc aca gac gac gac gac gac gac gac ccc aac act aac gac gac gac gac gac
 pro arg val asp ala val asp ala leu lys thr cys ala cys leu leu lys cys arg 420
 160
2-terminal peptide
 aca gac ccc gca aca aac gca aac ccc aac aac aac gca aac gca aac gca aac gca
 ile glu leu ala lys cys ile ala asn pro ser cys ala ala asn val ala cys leu glu 480
 160
 aac aac aac aac aac gac gac aac gca aac aac aac gca aac gac gac
 thr cys asn asn arg pro arg glu thr glu cys glu ile lys cys gly asp leu phe glu 560
 120
 aac aac aac aac aac gac gac aac gca aac gac gac aac aac aac gca aac gca
 asn ser val val arg glu phe asn glu cys ala val ser arg lys lys cys val pro arg 600
 200
 aca aac aac aac aac gac gac aac gca aac gac gac aac aac aac gca aac gca
 lys ser asp val gly glu phe pro val pro arg arg asn ala val val glu asn phe asn 660
 220
 aca aac gac ccc aac gca aac aac aac aca aca aac gac gac gac gac
 met lys asp phe ser gly lys arg tyr ile thr ser gly leu asn pro thr phe asp ala 720
 240
 ccc gac gac aac
 phe asp cys glu leu his glu phe his met glu asn asp lys leu val gly asn leu thr 780
 260
 aca aca aca aca aac aac aac gac gac aac aac aac aac aac aac aac aac aac
 cys thr lys thr leu arg cys thr thr asp ser ala val cys thr thr thr 840
 280
tryptic fragment VII
 ccc gac aca gac ccc aca aca aac
 glu asp pro leu pro gly ala leu tyr asp asn glu phe leu his tyr glu 900
 100
tryptic fragment VII
 gac gac gac aac aca aac
 asp asp tyr thr ile leu ser ser glu ile glu asn lys phe asp asp tyr ile phe val 960
 100
 bac bac aca gca aca aac gac gac aac
 tyr tyr arg gly arg asn asp ala cys asp gly tyr gly ser val ile tyr thr arg 1020
 160
 aca gac aca aca aca aac gac aac aac aac aca aca aca aac aac aac gac
 ser pro thr leu arg cys ser ile ile pro asn leu glu lys ala ala lys ser val gly 1080
 160
tryptic fragment VII
 aca gac aca aac
 arg asp phe asn asp ile thr asp asn ser cys gly pro glu pro pro leu val 1140
 160
 gac aca aca aca aca aac gac aac
 glu arg leu glu glu gly phe lys glu leu glu glu asp glu glu asn phe val arg glu 1200
 440
 gac aca aca aca aca aac gac aac
 glu arg leu leu glu glu gly phe lys glu leu glu glu met glu ala thr glu val glu 1260
 460
 aca aca aca aca aca aac gac aac
 leu met lys glu glu glu leu asn glu leu glu met glu ala thr glu val glu 1320
 480
 aca aca aca aca aca aac gac aac
 leu met lys glu glu glu leu asn glu leu glu met glu ala thr glu val glu 1380
 480
 aca aca aca aca aca aac gac aac
 lys leu phe gly arg ala leu pro ile arg lys leu arg *** 1445
 473
tryptic fragment VII
 gac aca aca aca aca aca aac gac aac aac aac aac aac aac aac aac aac
 tyr tyr arg ala leu pro ile arg lys leu arg 1524
 1603
 1663
 1747

TATTTTCATGAGTTGCAGPTGGTGGTAAATACGGTTGAAAGAATGGCTCTTGCCCCCTCAATT	50
M A L A P R S	7
CAAAATTTCTGGCCACCCATGAAACCATCAAAATTTATTTGGGTCAAGCTTCCCCCTC	120
M P L A N H E T I K Y Y V G S R L P G H	27
ATAAAAAGTTTAGCTGGGGTTGGAAAGATTACTTTGGTAGTATACTCGTAGGAAAAATT	180
K R F S W G W E D Y F G S I V V A K I C	47
GTTCCAGCAGACGGATACCTAGATACTTTCCAALATCTCTAGAATATGCTGTGGTTGG	240
S S R R I P R Y F R R S P R I C C G I D	167
ATTCGAGAGGTCTGCACCTTTCTCACACGGGAAACACAAATCTCTCTCCCGCACATAGCA	300
S R G L Q L F S H G K H N L S P A H S I	87
TTAACCGAGATGTACCTAAGGGAAATTCAAGGATGCCAAATTCCCAAAGATGTAGCTTG	360
N Q N V P K G N S G C K F P K D V A I M	107
TGCTTTGGAGAAATGGGGCCATTTCGCCAAACAGCAATTGTAGCTATAATTCAATTGT	420
V W E K W G Q F A K T A I V A I F I L S	127
CACTTGCTTCACAAAGCTGATGCGGTTGATGCTCTCAAGACTTTGTAATTGCTTACTGAAAG	480
V A S K A D A V D A L K T C T C D L S E	147
AGTGCAGGTTAGAGCTTGCAGTGCATTTGCAACCCCTCATGCAAGGAAATGGCT	540
S R I E L A K C I S N P A C A A N V A C	167
GTCTCCAGACTTGCACAAATAGACCTGACCAAACGGAAATGTCAGATAAAATGCTGATT	600
I Q T C N N R P D E T E C Q I K C G D I	167
TGTTTGAAAGCTGCTAGACGAGTTCAAGTGTGCTGAGCTCCGGAAAGAAATGCG	660
P E N S V V D E F N E C A V S R K E C V	207
TAACCTGGAAATCTGTGTTGCTGACTTTCTGTAACCTGATCCGAGTGTCTTGTGAGA	720
P R K S D V G D F P V P D P S V L V Q K	227
AGTTTGACATGAAAGATTTAGCGGGAAATGGTTCAATTACTCGCGGTTTGAAATCCACCT	780
F D M K D F S G R W F I T R G L N P T F	247
TTGATGCTTTGATTGCCAATTGCATGAGTTCCATACAGGAAACGAAACTTGCGGGAA	840
D A F D C Q L E E F H T E E N K D V G N	267
ACCTTATCTGGAGAAATGCTACACCTGATGGAGGATTTTACTCGATCACCGCTGAA	900
I S W R I R T P D G G F F T R S A V Q R	267
AATTCGTCAGATCCAAAGTATCCGGGGAACTCTCAAAATCATGAGAAATGCTGAA	960
F V Q D P K Y P G I L Y H H D N E Y I I	307
TCTACCAAGATGACTGTTATTTGCTCATCCAGTACGAAATGTCAGGGGTTACA	1020
V Q D S W V I L S S R V E N S P E D Y I	327

T A T T T G T G T A C T A A G G G C A G A A T G A T G C A T G G G A T G G A T A T G G T G G T T C T G T A C T T T 1060
 F V Y Y K G R N D A W D G Y G G G S V L Y 347

 A C A C P A R G A R G T G C A G T T T G C T G A A P G C A T T A T C C G G A G T T G C A A A C C G C A G C T C A A A 1140
 T R S A V L P E S I I P E L Q T A A Q K 367

 A A G T T T G G G C G T G A P T T C A A C A T T C A T A A A A C A G A C A A T A C A T G T G G C C C T G A A C C T C 1200
 V G R D F N T F I K T D N T C G P E P P 387

 C C C T T G T T G A G A G C T T G G A G A A G G A A G G A A A G G A C C G A T C A T A A A C A G A C 1260
 L V E R L E K K V E E G E R T I I R E V 407

 T T G A C C G A C A T A G A L C A R G A R G T A G A G A A G C T G A G A G A C T A A A G A A G T C A C C T T A T T C A G T A 1320
 E D I E E E V E K V R D R E V T L F S K 427

 A A C T G T T G A A G G T T T A A A G A G C T C C A A C G A G A T G A A G A G A A C T T C T T A A G A G A G C T G A 1380
 L F E G F K E L Q R D E E N F L R E L S 447

 G C T A A G A A G A A T C G A T G T T G G A T G G A C T T A A A T G G A A G C C A A C T G A G G T A G A A A A C 1440
 K E E M D V L D G L K M E A T E V E K L 467

 T T T T T G G G C G T G C T T T A C C A A T A A C G A A A T T A A G G T A A G T T A T T T T A A A C T A T C A C M T 1500
 F G R A L P I R K L R 478

 A T A T A C T A C T G T A A G T T G T A T T G A T T C T T T G C C T G G A A T A C A T T G C T T A A C M T A 1560

 T G T A P P G C T T C T T T C A G A A G C A A A A A 1589

CCACCGCGTCCGGCTTGGTGTGGGAAGATTAGATAGT	CTGAAGAATGGCAGTAGCTACAC	60
M A V A T H		6
ATTGTTTCACTTCACCTTGTATGACCGTATTGATT	TTCTCAAGTGTGATGATGGTATTG	120
C F T S P C H D R I R F F S S D D G I G		26
GTAGGCTTGGCATTACAAGAAAGAGGATCAATGGCAC	TTCTTGCTCAAGATTTACCTC	180
R L G I T R K R I N G T F L L K I L P P		46
CAATCCAAAGTGTGATCTCAGAACAACTGGTGGGAG	TCCTCACGTCTTATCTGCAT	240
I Q S A D L R T T G G R S S R P L S A F		66
TCAGGTCAAGATTCTCTAAGGGATATTGACATTGTGCCATTACCATCAAAGAATGAGC		300
R S G F S K G I F D I V P L P S K N E L		86
TGAAAGAGCTGACCGCTCCGCTTGTCTAAAAC	TCGTGGGTGTTTAGCTTGCGCGTTCC	360
K E L T A P L L K L V G V L A C A F L		106
TTATTGTTCCATCTGCAGATGCAGTTGATGCAC	TTAAACTTGTGCATGCTTATTGAAGG	420
I V P S A D A V D A L K T C A C L L K G		126
GATGCAGGATAGAACTCGCAAAGTGCATTGCCAACCC	GCCTGTGCAGCCAATGTCGCGT	480
C R I E L A K C I A N P A C A A N V A C		146
GCCTTCAGACCTGCAATAACCGTCCAGATGAAACCGA	GTGCCAGATTAATGTGGGGATC	540
L Q T C N N R P D E T E C Q I K C G D L		166
TGTTTGAGAACAGTGTGTTGATGAGTTCAACGAGTG	TCGTGTGCGAGAAAAAGTGTG	600
F E N S V V D E F N E C A V S R K K C V		186
TTCCTAGAAAATCTGATCTGGAGAATTCTGCC	CCCTCTGTTCTGTACAGA	660
P R K S D L G E F P A P D P S V L V Q N		206
ACTTCAACATCTGGACTTTAACGGGAAGTGGTACAT	ACAAGTGGCTGAATCCAACCT	720
F N I S D F N G K W Y I T S G L N P T F		226
TTGATGCCCTCGACTGCCAGCTGCATGAGTTCCACACAGAAGGTGACAACAAGCTGTTG		780
D A F D C Q L H E F H T E G D N K L V G		246
GAAACATCTTGGAGATAAAGACCCAGACAGTGG	TTCTTTACTAGGTCAAGCCGTAC	840
N I S W R I K T L D S G F F T R S A V Q		266
AAAAATTCTGTGCAAGATCTAACCAACCTGGTCT	TACAATCATGACAACGAGTACC	900
K F V Q D P N Q P G V L Y N H D N E Y L		286
TTCACTATCAAGATGACTGGTATATCCTGTATCAA	ATAGAGAATAAACCTGAAGACT	960
H Y Q D D W Y I L S S K I E N K P E D Y		306
ATATATTTGTATACTACCGTGGCGAAACGATGCTTG	ATGGATATGGTGGTGCAGTTG	1020
I F V Y Y R G R N D A W J G Y G G A V V		326
TATACACGAGAAGTTCTGTATTACCCAATAGCATTAT	TCAGAACTCGAAAAAGCAGCAA	1080
Y T R S S V L P N S I I P E L E K A A K		346

AAAGCATAGGCAGAGACTTCAGCACATTCA	TAGAACGATAACACATGTGGTC	CTGAAC 1140
S I G R D F S T F I R T D N T C G P E P		366
CTGCGCTCGTGGAGAGAATTGAGAAGACAGTGGAAAGAAGTGAAAGGATAATCGTAAAAG		1200
A L V E R I E K T V E E G E R I I V K E		386
AGGTTGAAGAGATAGAAGAAGAGGTAGAGAAGGAAGTGAGAAGGTGGTAGGACTGAGA		1260
V E E I E E E V E K E V E K V G R T E M		406
TGACCTTGTCCAGAGATTGGCTGAAGGATTAA	TGAAGCAAGACGAGGAGAATT	1320
T L F Q R L A E G F N E L K Q D E E N F		426
TCGTGAGAGAGTTAAGTAAAGAAGAGATGGAGTTTG	GATGAGATCAAATGGAAGCAA 1380	
V R E L S K E E M E F L D E I K M E A S		446
GTGAGGTTGAAAAATTGTTGGGAAAGCTTGC	CAATCAGGAAGGTCAAGTAGAAACAAG 1440	
A E V E K L F G K A L P I R K V R *		462
AACCACCATTGTTGTACAAACTATATTATACATA	CTGTGTCGGTCATATAAAAGTAATA 1500	
TTTTTGTACACAGTCATCATCATTCCATAACAATTGGATAAAAAAAAAAAAAAAA		1555

6/14



A Cysteine-rich domain

B Lipocalin signature

C Highly charged domain

FIGURE 3

Percent Identity and Similarity* of Pre-protein VDE

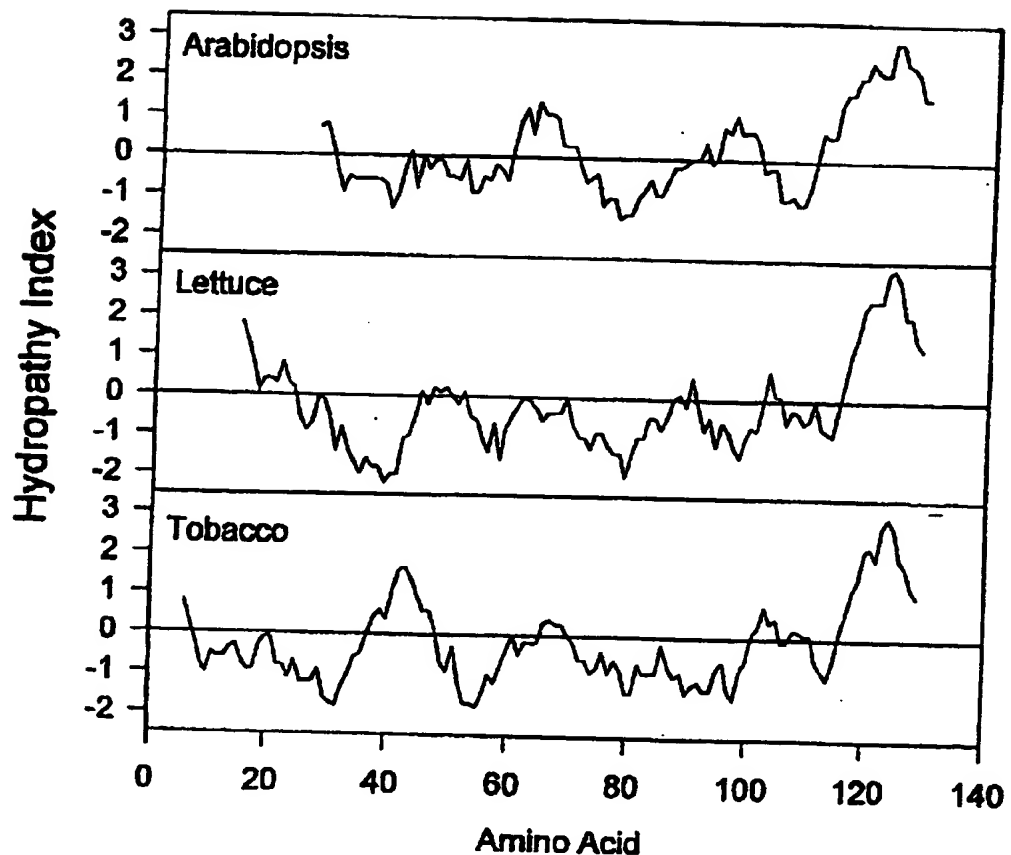
	Lettuce	Tobacco	Arabidopsis
Lettuce		67 (78)	69 (82)
Tobacco	69		68 (81)
Arabidopsis	66	68	

*similarity values are in parentheses

Percent Identity and Similarity* of Mature VDE

	Lettuce	Tobacco	Arabidopsis
Lettuce		82 (90)	83 (91)
Tobacco	76		83 (92)
Arabidopsis	74	77	

*similarity values are in parentheses



Hydropathy profiles of the putative transit peptide for the three vde deduced polypeptide sequences using an average moving interval of 11 residues.

FIGURE 6

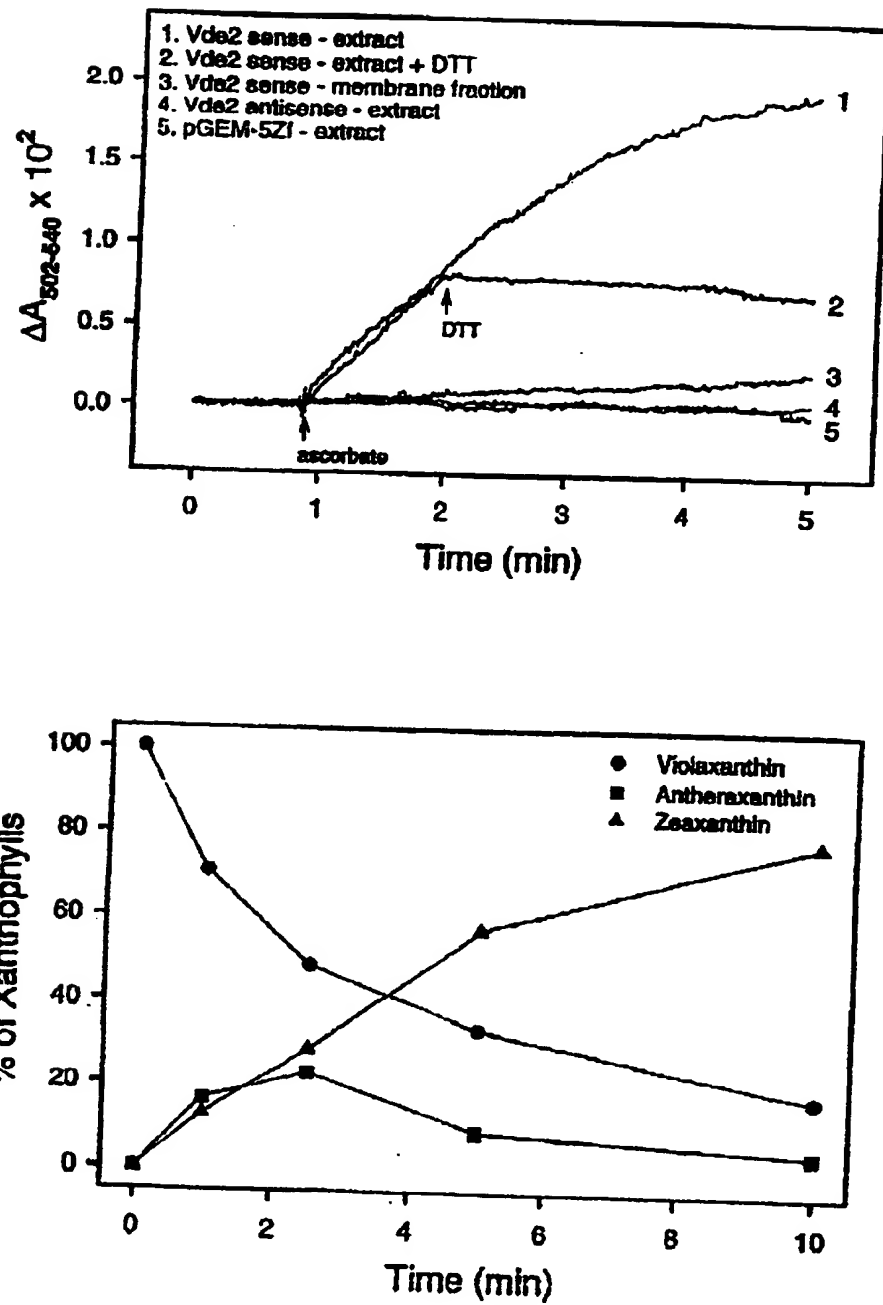


FIGURE 7

10/14

Plant	Treatment	N	V	A	Z	V+A+Z	L	Chl+bChl	Bb-Carotene	%V Dispersed
Cr-11	Dark	77.19	84.87	1.54	0	88.21	335.12	0.38	138.85	60.5
	Light	77.65	25.56	6.25	30.93	62.74	338.15	0.40	131.78	
Cr-14	Dark	71.80	77.74	1.19	0	78.93	312.05	0.38	150.08	82.6
	Light	72.00	29.07	7.97	43.07	80.11	311.98	0.37	151.50	
Cr-15	Dark	76.88	87.44	0	0	87.44	345.73	0.43	130.05	80.4
	Light	74.45	26.73	7.78	37.44	71.95	337.87	0.42	128.98	
Cr-16	Dark	68.28	82.55	2.33	0	84.88	298.38	0.35	138.67	58.2
	Light	69.65	34.50	13.25	38.44	86.19	311.07	0.38	138.86	
Cr-20	Dark	78.45	70.60	2.85	0	73.45	351.57	0.39	139.58	67.2
	Light	77.38	23.14	5.46	42.68	71.28	343.25	0.39	133.81	
Cr-22	Dark	72.68	104.14	3.40	0	107.54	323.93	0.37	138.28	73.5
	Light	72.13	27.63	6.92	78.68	112.91	315.07	0.40	128.30	
Cr-24	Dark	70.77	76.82	1.55	0	78.97	334.20	0.43	132.85	61.8
	Light	76.52	29.35	7.92	45.24	82.51	339.80	0.44	131.55	
Cr-28	Dark	75.28	63.41	0	0	63.41	348.45	0.44	130.38	58.8
	Light	77.34	28.27	8.16	34.18	68.62	348.81	0.44	128.27	
Cr-30	Dark	78.23	59.68	1.73	0	61.39	357.63	0.45	127.62	55.6
	Light	79.37	28.47	4.93	31.61	63.01	352.39	0.46	124.80	
Cr-31	Dark	71.72	75.91	1.74	0	77.65	315.40	0.37	144.24	58.6
	Light	73.00	31.49	8.74	37.66	77.82	312.80	0.38	145.13	
Cr-39	Dark	75.99	77.93	0	0	77.93	335.78	0.43	127.17	68.3
	Light	74.78	26.28	8.07	41.30	75.85	331.35	0.42	123.11	
Cr-40	Dark	77.56	79.07	2.98	0	82.06	358.33	0.44	128.05	65.3
	Light	77.78	27.44	10.10	47.92	85.46	352.68	0.43	120.89	

Mean = 62.4 ± 5.0

N = 9'-cis-neoxanthin V = violaxanthin A = zeaxanthin Z = lutein Chl = chlorophyll a Chlb = chlorophyll b

All values are relative to chlorophyll a (nmol mol⁻¹ Chla) except Chlb/Chla which is (nmol/mol).FIGURE 8
1/3

11/14

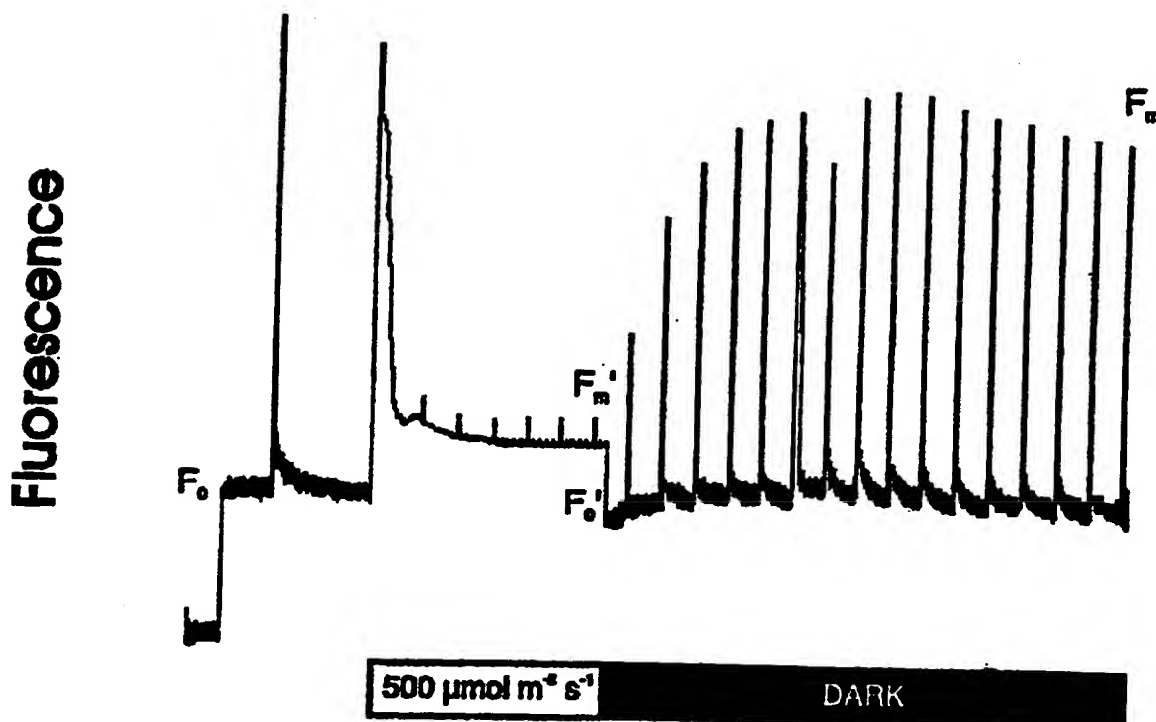
Plant	Treatment	N	V	A	Z	V _{4A, Z}	L	ChloroChia	βB-Carotene	%V De-epoxidized	% Inhibition of De-epoxidation
TAS-32	Dark	74.19	78.98	0	0	76.98	325.75	0.42	136.46	3.7	<u>94.1</u>
	Light	73.78	74.16	2.16	0	76.33	320.95	0.41	131.73		
TAS-39	Dark	77.92	59.19	0	0	59.19	329.29	0.41	141.45	4.7	<u>82.6</u>
	Light	75.08	58.39	2.70	0	59.09	322.29	0.40	141.52		
TAS-21	Dark	75.78	59.19	0	0	53.19	335.21	0.45	132.85	17.5	72.0
	Light	77.92	49.90	7.30	8.37	60.57	326.80	0.45	130.33		
TAS-5	Dark	67.82	79.21	3.43	0	82.64	300.82	0.39	139.00	21.3	65.9
	Light	69.72	82.31	14.68	8.27	85.24	300.63	0.40	137.13		
TAS-17	Dark	74.89	64.54	1.04	0	65.62	317.69	0.41	143.42	22.7	63.6
	Light	74.00	49.88	6.49	8.53	68.91	325.32	0.40	139.28		
TAS-13	Dark	77.92	49.33	1.27	0	50.80	339.63	0.45	135.38	23.3	62.7
	Light	78.02	37.82	4.94	7.16	49.84	340.45	0.45	132.78		
TAS-6	Dark	74.42	55.77	0	0	55.77	340.84	0.44	136.77	27.8	55.4
	Light	74.98	40.27	9.69	13.89	63.95	332.00	0.44	135.38		
TAS-37	Dark	73.05	89.18	1.24	0	60.42	323.30	0.39	135.81	34.1	45.3
	Light	71.38	38.97	14.48	9.88	63.43	313.46	0.38	134.82		
TAS-3	Dark	74.04	80.25	1.76	0	62.01	318.39	0.43	136.89	34.8	44.2
	Light	76.98	39.26	7.41	14.33	61.00	322.14	0.44	136.00		
TAS-38	Dark	69.77	77.88	1.42	0	78.28	285.52	0.38	151.33	37.4	40.1
	Light	70.74	48.73	12.76	12.81	74.30	308.08	0.38	151.35		
TAS-36	Dark	75.59	63.24	1.05	0	64.20	342.09	0.42	130.30	37.8	39.7
	Light	75.78	39.48	10.38	17.49	67.35	337.57	0.42	129.85		
TAS-4	Dark	73.61	68.23	1.31	0	69.64	321.12	0.42	135.43	38.3	38.6
	Light	73.23	42.07	8.95	17.84	68.86	320.33	0.42	131.73		
TAS-9	Dark	72.26	52.57	1.16	0	54.32	324.52	0.42	140.21	39.7	38.4
	Light	73.28	31.72	6.19	10.59	56.50	317.11	0.42	136.23		

TAS-7	Dark	72.55	71.02	1.81	0	72.83	321.37	0.40	133.21	42.9	29.6
	Light	71.79	58.82	14.04	21.08	74.95	322.04	0.40	130.57		
TAS-38	Dark	71.66	61.97	1.77	0	63.74	329.57	0.41	135.87	44.4	28.8
	Light	73.24	34.45	8.83	19.57	62.85	331.17	0.41	133.77		
TAS-18	Dark	72.15	62.54	2.04	0	64.58	329.72	0.41	135.12	46.8	25.0
	Light	74.04	33.28	8.10	23.83	68.21	335.60	0.42	131.32		
TAS-18	Dark	76.09	59.64	1.72	0	61.36	345.04	0.42	127.38		
	Light	76.28	31.68	7.11	23.01	61.80	340.79	0.42	128.85	46.8	24.8
TAS-34	Dark	72.35	65.39	1.79	0	67.18	326.06	0.41	131.12		
	Light	71.25	34.26	8.26	30.41	73.93	316.49	0.42	128.98	47.8	23.7

N = *g-cis*-neoxanthin V = violaxanthin A = antheraxanthin Z = zeaxanthin L = lutein Chla = chlorophyll a Chlb = chlorophyll b

All values are relative to chlorophyll a (nmol mol⁻¹ Chla) except Chlb/Chla which is (mol/mol).

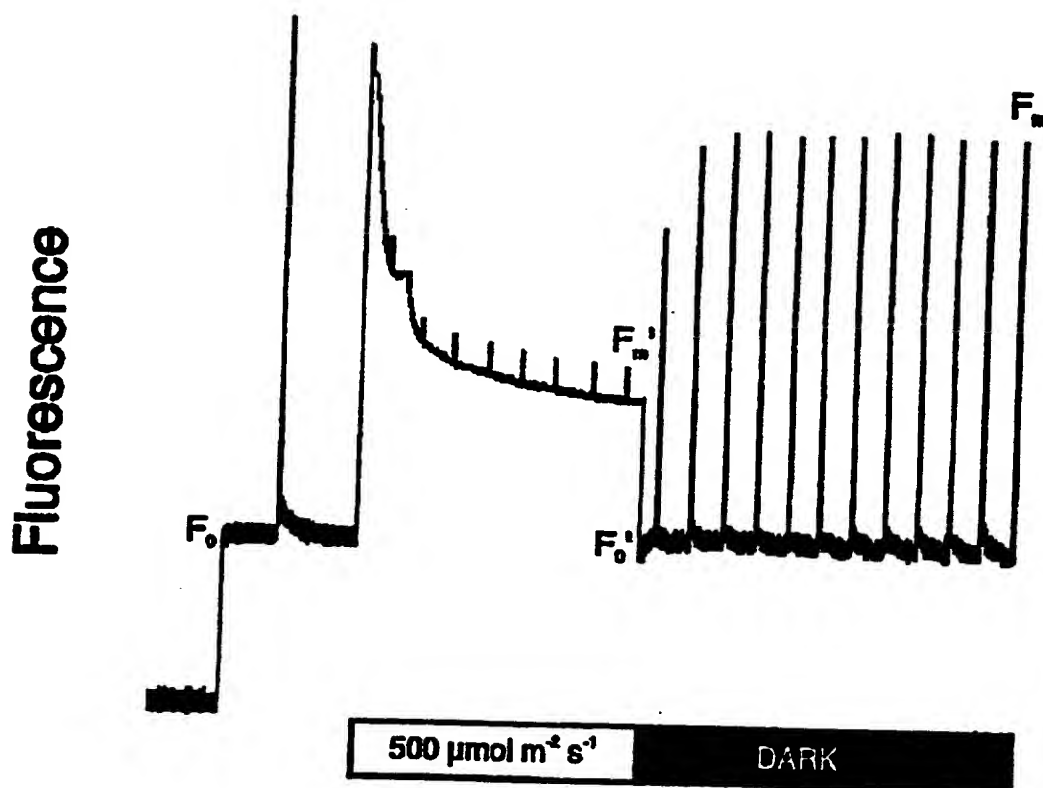
Ct-30



	Dark-adapted	Pre-illuminated	Post-fluorescence
	Analysis		
V	84.28	51.77	44.98
A	1.99	6.16	11.10
Z	0	10.17	13.77
V+A+Z	86.27	68.10	69.85
De-epoxidation (%)		19.5	30.00
$(F_m/F_m') - 1$			2.20
$(F_0/F_0') - 1$			0.15

All values are relative to chlorophyll a (mmol mol⁻¹ Chla).

TAS-5



	Dark-adapted	Pre-illuminated	Post-fluorescence Analysis
V	67.51	NA	65.38
A	0	NA	2.14
Z	0	NA	0
V+A+Z	67.51	NA	67.52
De-epoxidation (%)		NA	3.20
$(F_m/F_m') - 1$			1.34
$(F_0/F_0') - 1$			0

All values are relative to chlorophyll *a* (mmol mol⁻¹ Chla).
NA - Not assayed